INSULIN SECRETION REGULATOR

Publication number: JP2002154986 (A)

Publication date: 2002-05-28

ROKUTAN KAZUHITO Inventor(s):

Applicant(s): TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES LTD

Classification:

- international: A61K45/00; A61K38/16; A61K39/395; A61K48/00; A61P3/06; A61P3/10;

A61P3/00, A61P3/10; A61P13/00; A61P17/00; A61P19/02; A61P19/10; A61P25/00; A61P3/00; A

A61P25/00; A61P35/00

- European:

Application number: JP20010273941 20010910

Priority number(s): JP20010273941 20010910; JP20000280153 20000911

Abstract of JP 2002154986 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a new insulin secretion regulator. SOLUTION: A substance inhibiting an action of IgE-dependent histamine release factor (IgE-dependent HRF) is useful as an insulin secretion promoter and diabetic prophylactic/therapeutic agent. IgE-dependent HRF or a substance having its action is useful as an insulin secretion inhibitor.

Data supplied from the **esp@cenet** database — Worldwide

Partial Translation of JP 2002-154986 A

Publication Date: May 28, 2002 Application No.: 2001-273941

Application Date: September 10, 2001

Applicant: Takeda Pharmaceutical Company Limited

Inventor: Kazuhito ROKUTAN

10 Title of the Invention:

5

20

25

30

35

INSULIN SECRETION REGULATOR

<u>Translation of [0029], [0030], [0051], [0053], [0139], [0141], [0146], and [0153]</u>

[0029] TCTP p21 (mouse type), TCTP p23 (human type), and TCTP p26 (mouse type) are known substances. These substances can be produced by methods known per se and further, commercially available products of these substances also can be used. For example, mouse TCTP and human TCTP can be produced with, for example, cDNA described in Nucleic Acids Research, Vol. 17, 8367 and cDNA described in Nucleic Acids Research, Vol. 16, 2350, using genetic engineering technique. Further, in the present invention, IgE-dependent HRFs that will be newly found in the future also can be used.

[0030] In addition, an IgE-dependant HRF may be a protein containing an amino acid sequence that is identical or substantially identical to the amino acid sequence of TCTP p21, TCTP p23, or TCTP p26. The amino acid sequence of TCTP p21 is represented by SEQ ID No: 1, the amino acid sequence of TCTP p23 is represented by SEQ ID No: 2, and the amino acid sequence of TCTP p26 is represented by SEQ ID No: 3. Examples of the amino acid sequence that is substantially identical to the amino acid sequence of TCTP p21, TCTP p23, or TCTP p26 include amino acid sequences having a homology of about 50% or higher with the amino acid sequence of TCTP p21, TCTP p23, or TCTP p26, preferably a homology of about 60% or higher with the same, more preferably a homology of about

70% or higher with the same, further preferably a homology of about 80% or higher with the same, furthermore preferably a homology of about 90% or higher with the same, and the most preferably a homology of about 95% or higher with the same and the like.

5

10

15

20

25

[0051] A substance that inhibits the effect of the IgE-dependent HRF is not particularly limited as long as it can inhibit directly or indirectly the inhibitory effect of insulin secretion of the IgE-dependent HRF. Specifically, as the substance that inhibits the effect of the IgE-dependent HRF, a substance that inhibits (suppresses) the effect or the expression of the IgE-dependent HRF such as a receptor antagonist of the IgE-dependent HRF, an antibody to the IgE-dependent HRF, a substance that suppresses the expression of the IgE-dependent HRF, a substance that degrades the IgE-dependent HRF, a substance that facilitates the degradation of the IgE-dependent HRF, and the like are used.

[0053] The antibody to the IgE-dependent HRF may be either of a polyclonal antibody to the IgE-dependent HRF and a monoclonal antibody to the same, the IgE-dependent HRF is used as an antigen, and the antibody can be produced by antibody or antiserum producing methods known per se. Specifically, the antibody can be produced by the following method.

[0139] A method for determining IgE-dependent HRF quantitatively can be used, for example, in combination with competition method, Sandwich immunoassay, or the like. That is, by bringing an objective specimen into contact with a receptor protein of the present invention or the like, the concentration of the IgE-dependent HRF in the objective specimen can be measured.

30 [0141] In addition, the quantitative determination of the IgE-dependent HRF can be conducted using the monoclonal antibody for the IgE-dependent HRF, and also, the detection of the same by tissue stain and the like can be conducted. For these purposes, an antibody molecule itself can be used, and also, a F(ab')₂, Fab', or Fab fraction of the antibody molecule may be used.

[0146] HRF monoclonal antibodies that are different from each other in a site to which the IgE-dependent HRF binds preferably are used in a primary reaction and a secondary reaction. That is, with respect to the antibodies used in the primary reaction and the secondary reaction, for example, when the antibody used in the secondary reaction recognizes the C terminal of the IgE-dependent HRF, the antibody used in the primary reaction is an antibody that recognizes preferably the site other than the C terminal, for example, the N terminal.

5

10 [0153] Furthermore, when an increase in concentration of the IgE-dependent HRF is detected using the HRF antibody, it can be diagnosed as having a disease such as diabetes, glucose intolerance, ketosis, acidosis, diabetic nephropathy, diabetic nephropathy, diabetic retinopathy, hyperlipidemia, sexual dysfunction, a skin disease, arthropathy, or osteopenia, or as being likely to have such a dieses in the future.

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-154986 (P2002-154986A)

(43)公開日 平成14年5月28日(2002.5.28)

(51) Int.Cl.7	識別記号	FΙ	テーマコート*(参考)
A61K 45/00		Λ 6 1 K 45/00	4 C 0 8 4
38/16		39/395	N 4C085
39/395		48/00	
48/00		A 6 1 P 3/06	
A 6 1 P 3/06		3/10	
	審査請求	未請求 請求項の数39	OL (全 36 頁) 最終頁に続く
(21)出顧番号	特願2001-273941(P2001-273941)	(71)出願人 000002	334
		武田薬品	品工業株式会社
(22) 出顧日	平成13年9月10日(2001.9.10)	大阪府	大阪市中央区道修町四丁目1番1号
		(72)発明者 六反 -	一仁
(31)優先権主張番号	特願2000-280153 (P2000-280153)	大阪府	大阪市淀川区東三国2丁目11番30-
(32)優先日	平成12年9月11日(2000.9.11)	303	
(33)優先権主張国	日本(JP)	(74)代理人 1000807	791
		弁理士	髙島 一
		Fターム(参考) 400	084 AA13 AA17 NA14 ZA012
			ZA362 ZA812 ZA892 ZA962
			ZA972 ZC33%
		400	085 AA14 BB35 CC04 DD86 FF03
			FF20

(54) 【発明の名称】 インスリン分泌調節剤

(57)【要約】

【課題】 新規なインスリン分泌調節剤の提供。

【解決手段】 IgE依存性ヒスタミン放出因子(IgE依存性HRF)の作用を阻害する物質はインスリン分泌促進剤、糖尿病予防・治療剤として、IgE依存性HRFまたはその作用を有する物質はインスリン分泌阻害剤として有用である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 IgE依存性ヒスタミン放出因子の作用 を阻害する物質を含有してなるインスリン分泌促進剤。

【請求項2】 I g E 依存性 ヒスタミン 放出因子の作用を阻害する物質を含有してなる糖尿病の予防・治療剤。

【請求項3】 IgE依存性ヒスタミン放出因子の作用を阻害する物質が①IgE依存性ヒスタミン放出因子の受容体アンタゴニスト、②IgE依存性ヒスタミン放出因子に対する抗体、③IgE依存性ヒスタミン放出因子の発現抑制物質、④IgE依存性ヒスタミン放出因子を分解する物質または⑤IgE依存性ヒスタミン放出因子の分解を促進する物質である請求項1または2記載の

【請求項4】 IgE依存性ヒスタミン放出因子が腫瘍 関連蛋白質である請求項1~3のいずれかに記載の剤。

【請求項5】 IgE依存性ヒスタミン放出因子が腫瘍 関連蛋白質p21、腫瘍関連蛋白質p23または腫瘍関 連蛋白質p26である請求項1~3のいずれかに記載の 剤。

【請求項6】 インスリン分泌不全に起因する疾患の予防・治療剤である請求項1記載の剤。

【請求項7】 耐糖能障害、ケトーシス、アシドーシス、糖尿病神経障害、糖尿病腎症、糖尿病網膜症、高脂血症、性機能障害、皮膚疾患、関節症または骨減少症の予防・治療剤である請求項1記載の剤。

【請求項8】 哺乳動物に対して、IgE依存性レスタミン放出因子の作用を阻害する物質の有効量を投与することを特徴とするインスリン分泌促進方法。

【請求項9】 哺乳動物に対して、IgE依存性ヒスタミン放出因子の作用を阻害する物質の有効量を投与することを特徴とするインスリン分泌不全に起因する疾患の予防・治療方法。

【請求項10】 哺乳動物に対して、IgE依存性ヒスタミン放出因子の作用を阻害する物質の有効量を投与することを特徴とする耐糖能障害、ケトーシス、アシドーシス、糖尿病神経障害、糖尿病腎症、糖尿病網膜症、高脂血症、性機能障害、皮膚疾患、関節症または骨減少症の予防・治療方法。

【請求項11】 哺乳動物に対して、IgE依存性ヒス タミン放出因子の作用を阻害する物質の有効量を投与す ることを特徴とする糖尿病の予防・治療方法。

【請求項12】 インスリン分泌促進剤を製造するためのIgE依存性ヒスタミン放出因子の作用を阻害する物質の使用。

【請求項13】 インスリン分泌不全に起因する疾患の 予防 治療剤を製造するための I g E 依存性ヒスタミン 放出因子の作用を阻害する物質の使用。

【請求項14】 耐糖能障害、ケトーシス、アシドーシス、糖尿病神経障害、糖尿病腎症、糖尿病網膜症、高脂血症、性機能障害、皮膚疾患、関節症または骨減少症の

予防・治療剤を製造するための I g E 依存性 ヒスタミン 放出因子の作用を阻害する物質の使用。

【請求項15】 糖尿病の予防・治療剤を製造するための I g E 依存性 ヒスタミン放出因子の作用を阻害する物質の使用。

【請求項16】 IgE依存性ヒスタミン放出因子また はその作用を有する物質を含有してなるインスリン分泌 阻害剤。

【請求項17】 IgE依存性ヒスタミン放出因子の作用を有する物質がのIgE依存性ヒスタミン放出因子の受容体アゴニスト、のIgE依存性ヒスタミン放出因子の作用を増強もしくは促進する物質、のIgE依存性ヒスタミン放出因子の発現促進物質またはのIgE依存性ヒスタミン放出因子の分解を阻害する物質である請求項16記載の剤。

【請求項18】 IgE依存性ヒスタミン放出因子が腫瘍関連蛋白質である請求項16または17記載の剤。

【請求項19】 IgE依存性ヒスタミン放出因子が腫瘍関連蛋白質p21、腫瘍関連蛋白質p23または腫瘍関連蛋白質p26である請求項16または17記載の आ

【請求項20】 インスリン過剰分泌に起因する疾患の 予防・治療剤である請求項16記載の剤。

【請求項21】 肥満、高脂血症、2型糖尿病、低血糖症、高血圧、糖尿病神経障害、糖尿病腎症、糖尿病網膜症、浮腫、インスリン抵抗性、不安定糖尿病、脂肪萎縮、インスリンアレルギーまたはインスリノーマの予防・治療剤である請求項16記載の剤。

【請求項22】 哺乳動物に対して、IgE依存性ヒスタミン放出因子またはその作用を有する物質の有効量を投与することを特徴とするインスリン過剰分泌に起因する疾患の予防・治療方法。

【請求項23】 哺乳動物に対して、IgE依存性ヒスタミン放出因子またはその作用を有する物質の有効量を投与することを特徴とする肥満、高脂血症、2型糖尿病、低血糖症、高血圧、糖尿病神経障害、糖尿病腎症、糖尿病網膜症、浮腫、インスリン抵抗性、不安定糖尿病、脂肪萎縮、インスリンアレルギーまたはインスリノーマの予防・治療方法。

【請求項24】 インスリン過剰分泌に起因する疾患の 予防・治療剤を製造するための I g E 依存性 ヒスタミン 放出因子またはその作用を有する物質の使用。

【請求項25】 肥満、高脂血症、2型糖尿病、低血糖症、高血圧、糖尿病神経障害、糖尿病腎症、糖尿病網膜症、浮腫、インスリン抵抗性、不安定糖尿病、脂肪萎縮、インスリンアレルギーまたはインスリノーマの予防・治療剤を製造するためのIgE依存性セスタミン放出因子またはその作用を有する物質の使用。

【請求項26】 IgE依存性ヒスタミン放出因子および(または) IgE依存性ヒスタミン放出因子受容体を

用いることを特徴とするインスリン分泌調節物質のスク リーニング方法。

【請求項27】 IgE依存性ヒスタミン放出因子をコードするDNAおよび(または)IgE依存性ヒスタミン放出因子受容体をコードするDNAを用いることを特徴とするインスリン分泌調節物質のスクリーニング方法

【請求項28】 I gE依存性ヒスタミン放出因子および(または) I gE依存性ヒスタミン放出因子受容体を含有することを特徴とするインスリン分泌調節物質のスクリーニング用キット。

【請求項29】 IgE依存性ヒスタミン放出因子をコードするDNAおよび(または)IgE依存性ヒスタミン放出因子受容体をコードするDNAを含有することを特徴とするインスリン分泌調節物質のスクリーニング用キット。

【請求項30】 請求項26または27記載のスクリーニング方法または請求項28または29記載のスクリーニング用キットを用いて得られうるインスリン分泌調節物質。

【請求項31】 請求項26または27記載のスクリーニング方法または請求項28または29記載のスクリーニング用キットを用いて得られうるインスリン分泌調節物質を含有してなる医薬。

【請求項32】 インスリン分泌調節剤である請求項3 1記載の医薬。

【請求項33】 糖尿病の予防・治療剤である請求項3 1記載の医薬。

【請求項34】 哺乳動物に対して、請求項26または27記載のスクリーニング方法または請求項28または29記載のスクリーニング用キットを用いて得られうるインスリン分泌調節物質の有効量を投与することを特徴とするインスリン分泌調節方法。

【請求項35】 哺乳動物に対して、請求項26または27記載のスクリーニング方法または請求項28または29記載のスクリーニング用キットを用いて得られうるインスリン分泌調節物質の有効量を投与することを特徴とする糖尿病の予防・治療方法。

【請求項36】 IgE依存性レスタミン放出因子に対する抗体を含有することを特徴とするインスリン分泌異常の診断剤。

【請求項37】 IgE依存性ヒスタミン放出因子に対する抗体を用いることを特徴とするインスリン分泌異常の診断方法。

【請求項38】 IgE依存性ヒスタミン放出因子をコードするDNAを含有することを特徴とするインスリン分泌異常の診断剤。

【請求項39】 IgE依存性ヒスタミン放出因子をコードするDNAを用いることを特徴とするインスリン分泌異常の診断方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、IgE依存性ヒスタミン放出因子の作用を阻害する物質を含有してなるインスリン分泌促進剤、IgE依存性ヒスタミン放出因子またはその作用を有する物質を含有してなるインスリン分泌阻害剤、インスリン分泌調節物質のスクリーニング方法などに関する。

[0002]

【従来の技術】翻訳段階で発現調節される分子量21k Daの腫瘍関連蛋白質(translationally controlled tumor protein p21;以下、TCTP p21)は、マウスの赤白血病細胞から腫瘍関連蛋白質の一つとして、1983年 Brawermanらによって初めて同定された(モレキュラー・セル・バイオロジー(Mol. Cell. Biol.)、第3巻、1197-1203)。その後、Ehrlich癌細胞よりとトのホモログ(TCTP p23)が同定され(ヌクレイック・アシッド・リサーチ(Nucleic AcidsRes.)、第16巻、2350)、マウスおよびとトTCTPのcDNAは、1988年と1989年にそれぞれクローニングされた(ヌクレイック・アシッド・リサーチ(Nucleic Acids Res.)、第17巻、8367;ヌクレイック・アシッド・リサーチ(Nucleic Acids Res.)、第16巻、2350)。

【0003】TCTPは酵母(イースト(Yeast)、199 4年、第10巻、Suppl A、S63-68)、植物(プ ラント・モレキュラー・バイオロジー(Plant. Mol. Bi ol.)、1992年、第19巻、501-503)からヒト まで進化を越えて保存されている遺伝子産物であること も明らかにされた (エレクトロフォレシス (Electropho resis)、1991年、第18巻、150-155)。TC TPは細胞増殖に伴い誘導されることから、増殖との関 連が示唆されているが(ジャーナル・リューコサイト・ バイオロジー (J. Leuk. Biol)、1995年、第57巻、 507-512;バイオケミストリー・インターナショ ナル (Biochem. Int.)、1989年、第19巻、277-286)、その機能についてはほとんど明らかにされて いない。TCTPの合成は、mRNAの5'-非翻訳領 域 (untranslated region; UTR) におけるpolypyrim idine tractを介して転写後レベルでコントロールされ ており、in vitroではmRNAの3'-UTRが翻訳段 階でのTCTP蛋白質合成の調節に関わっていることが 示唆されている(バイオメディカル・バイオケミカル・ アクタ (Biomed. Biochem. Acta)、1991年、第50 巻、1193-1203;セル・モレキュラー・バイオ ロジカル・リサーチ (Cell. Mol. Biol. Res.) 、1994 年、第40巻、633-641)。

【0004】TCTPは、腫瘍細胞以外にもケラチノサイト、肝細胞、リンパ球、血小板およびマクロファージなどの正常細胞で発現している(エレクトロフォレシス

(Electrophoresis)、1997年、第18巻、150-155; エレクトロフォレシス(Electrophoresis)、1992年、第13巻、992-1001; エレクトロフォレシス(Electrophoresis)、1992年、第13巻、893-959)。1995年にMacDonald らは、ヒト単球細胞株U937の培養上清から I gE存在下で好塩基球からのヒスタミン放出を促す因子(histamine releasing factor; HRF)を同定した(サイエンス(Science)、1995年、第269巻、688-690)。この因子はヒトTCTPp23と同一蛋白質であることが判明し、このためTCTPは遅発性アレルギー炎症反応の誘導因子である可能性が報告されている。しかしながら、TCTPとインスリン分泌との関連性については全く報告されていない。

【0005】現在、日本人の糖尿病罹患者は境界型糖尿病を含めると約一千万人に達しようとしている。糖尿病に付随した心臓血管病、腎不全、網膜症、神経症の治療費は膨大であり、医療費の増加による国民の負担は毎年増大している。

【0006】糖尿病の治療薬として、インスリン製剤、インスリン分泌刺激剤、インスリン抵抗性改善剤、グルコース吸収阻害剤などが使用され、血糖値のコントロールには一定の効果を上げている。しかしながら、糖尿病の合併症を含めてより有効な薬剤の開発が必要とされている。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、インスリン 分泌調節剤およびインスリン分泌調節物質のスクリーニ ング方法等を提供することを目的とする。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明者は、鋭意研究を重ねた結果、TCTPの新たな機能として以下の点を発見した。

- 1)膵臓の β 細胞はTCTPを高発現していること。
- 2) 摂食を開始すると、0.5~1時間以降に膵臓での TCTPの発現量が増加し、末梢血中にTCTPが分泌 されること。
- 3)マウス膵β細胞株であるMIN6細胞に高グルコース負荷やインスリン刺激を行なうとMIN6細胞からのTCTPの分泌が誘導されること。
- 4) MIN6細胞およびマウスの単離膵ランゲルハンス 島にリコンビナントTCTPを作用させると、グルコース刺激によるインスリン分泌が阻害されること。
- 5) TCTPの中和抗体を作用させると、グルコース刺激によるマウス単離膵ランゲルハンス島からのインスリン分泌抑制が解除され、さらに、中和抗体存在下では、内因性に分泌されるTCTPの作用をブロックしてインスリン分泌能が改善されること。

【0009】本発明者は、これらの知見に基づいて、T CTPが膵β細胞から分泌される新たなインスリン分泌 調節因子であることを見出し、さらに研究を重ねた結果、本発明を完成するに至った。

【0010】すなわち、本発明は、〔1〕 IgE依存性 ヒスタミン放出因子の作用を阻害する物質を含有してな るインスリン分泌促進剤、〔2〕ⅠgE依存性ヒスタミ ン放出因子の作用を阻害する物質を含有してなる糖尿病 の予防・治療剤、〔3〕IgE依存性ヒスタミン放出因 子の作用を阻害する物質がOIgE依存性ヒスタミン放 出因子の受容体アンタゴニスト、②IgE依存性ヒスタ ミン放出因子に対する抗体、③ I g E 依存性ヒスタミン 放出因子の発現抑制物質、④IgE依存性ヒスタミン放 出因子を分解する物質または⑥ⅠgE依存性ヒスタミン 放出因子の分解を促進する物質である第〔1〕項または 第〔2〕項記載の剤、〔4〕 IgE依存性ヒスタミン放 出因子が腫瘍関連蛋白質である第〔1〕項~第〔3〕項 のいずれかに項記載の剤、〔5〕IgE依存性ヒスタミ ン放出因子が腫瘍関連蛋白質p21、腫瘍関連蛋白質p 23または腫瘍関連蛋白質p26である第〔1〕項~第 [3]項のいずれかに記載の剤、

【0011】〔6〕インスリン分泌不全に起因する疾患の予防・治療剤である第〔1〕項記載の剤、〔7〕耐糖能障害、ケトーシス、アシドーシス、糖尿病神経障害、糖尿病腎症、糖尿病網膜症、高脂血症、性機能障害、皮膚疾患、関節症または骨減少症の予防・治療剤である第〔1〕項記載の剤、〔8〕哺乳動物に対して、IgE依存性ヒスタミン放出因子の作用を阻害する物質の有効量を投与することを特徴とするインスリン分泌促進方法、

[9]哺乳動物に対して、IgE依存性ヒスタミン放出 因子の作用を阻害する物質の有効量を投与することを特 徴とするインスリン分泌不全に起因する疾患の予防・治療方法、〔10〕哺乳動物に対して、IgE依存性ヒスタミン放出因子の作用を阻害する物質の有効量を投与することを特徴とする耐糖能障害、ケトーシス、アシドーシス、糖尿病神経障害、糖尿病腎症、糖尿病網膜症、高脂血症、性機能障害、皮膚疾患、関節症または骨減少症の予防・治療方法、

【0012】〔11〕哺乳動物に対して、IgE依存性 ヒスタミン放出因子の作用を阻害する物質の有効量を投 与することを特徴とする糖尿病の予防・治療方法、〔1 2〕インスリン分泌促進剤を製造するためのIgE依存 性ヒスタミン放出因子の作用を阻害する物質の使用、

〔13〕インスリン分泌不全に起因する疾患の予防 治療剤を製造するための I g E 依存性ヒスタミン放出因子の作用を阻害する物質の使用、〔14〕耐糖能障害、ケトーシス、アシドーシス、糖尿病神経障害、糖尿病腎症、糖尿病網膜症、高脂血症、性機能障害、皮膚疾患、関節症または骨減少症の予防・治療剤を製造するための I g E 依存性ヒスタミン放出因子の作用を阻害する物質の使用、〔15〕糖尿病の予防・治療剤を製造するための I g E 依存性ヒスタミン放出因子の作用を阻害する物質の I g E 依存性ヒスタミン放出因子の作用を阻害する物

質の使用、

【0013】〔16〕IgE依存性ヒスタミン放出因子 またはその作用を有する物質を含有してなるインスリン 分泌阻害剤、〔17〕IgE依存性ヒスタミン放出因子 の作用を有する物質が①IgE依存性ヒスタミン放出因 子の受容体アゴニスト、20 I g E 依存性ヒスタミン放出 因子の作用を増強もしくは促進する物質、③ⅠgE依存 性ヒスタミン放出因子の発現促進物質または@IgE依 存性ヒスタミン放出因子の分解を阻害する物質である第 〔16〕項記載の剤、〔18〕 I g E 依存性ヒスタミン 放出因子が腫瘍関連蛋白質である第〔16〕項または第 [17]項記載の剤、[19] IgE依存性レスタミン 放出因子が腫瘍関連蛋白質p21、腫瘍関連蛋白質p2 3または腫瘍関連蛋白質p26である第〔16〕項また は第〔17〕項記載の剤、〔20〕インスリン過剰分泌 に起因する疾患の予防・治療剤である第〔16〕項記載 の剤、

【0014】〔21〕肥満、高脂血症、2型糖尿病、低 血糖症、高血圧、糖尿病神経障害、糖尿病腎症、糖尿病 網膜症、浮腫、インスリン抵抗性、不安定糖尿病、脂肪 萎縮、インスリンアレルギーまたはインスリノーマの予 防・治療剤である第〔16〕項記載の剤、〔22〕哺乳 動物に対して、IgE依存性ヒスタミン放出因子または その作用を有する物質の有効量を投与することを特徴と するインスリン過剰分泌に起因する疾患の予防・治療方 法、〔23〕哺乳動物に対して、 I g E 依存性ヒスタミ ン放出因子またはその作用を有する物質の有効量を投与 することを特徴とする肥満、高脂血症、2型糖尿病、低 血糖症、高血圧、糖尿病神経障害、糖尿病腎症、糖尿病 網膜症、浮腫、インスリン抵抗性、不安定糖尿病、脂肪 萎縮、インスリンアレルギーまたはインスリノーマの予 防・治療方法、〔24〕インスリン過剰分泌に起因する 疾患の予防・治療剤を製造するためのIgE依存性ヒス タミン放出因子またはその作用を有する物質の使用、

〔25〕肥満、高脂血症、2型糖尿病、低血糖症、高血圧、糖尿病神経障害、糖尿病腎症、糖尿病網膜症、浮腫、インスリン抵抗性、不安定糖尿病、脂肪萎縮、インスリンアレルギーまたはインスリノーマの予防・治療剤を製造するための I g E 依存性ヒスタミン放出因子またはその作用を有する物質の使用、

【0015】〔26〕 I gE依存性ヒスタミン放出因子および(または) I gE依存性ヒスタミン放出因子受容体を用いることを特徴とするインスリン分泌調節物質のスクリーニング方法、〔27〕 I gE依存性ヒスタミン放出因子をコードするDNAおよび(または) I gE依存性ヒスタミン放出因子受容体をコードするDNAを用いることを特徴とするインスリン分泌調節物質のスクリーニング方法、〔28〕 I gE依存性ヒスタミン放出因子受容体を含有することを特徴とするインスリン分泌調節物

質のスクリーニング用キット、〔29〕 I g E 依存性と スタミン放出因子をコードする D N A および (または) I g E 依存性 ヒスタミン放出因子受容体をコードする D N A を含有することを特徴とするインスリン分泌調節物質のスクリーニング用キット、〔30〕第〔26〕項または第〔27〕項記載のスクリーニング方法または第〔28〕項または第〔29〕項記載のスクリーニング用キットを用いて得られうるインスリン分泌調節物質、【0016】〔31〕第〔26〕項または第〔27〕項記載のスクリーニング方法または第〔28〕項または第

〔29〕項記載のスクリーニング用キットを用いて得られうるインスリン分泌調節物質を含有してなる医薬、〔32〕インスリン分泌調節剤である第〔31〕項記載の医薬、〔33〕糖尿病の予防・治療剤である第〔31〕項記載の医薬、〔34〕哺乳動物に対して、第〔26〕項または第〔27〕項記載のスクリーニング方法または第〔28〕項または第〔29〕項記載のスクリーニング用キットを用いて得られうるインスリン分泌調節物質の有効量を投与することを特徴とするインスリン分泌調節方法、〔35〕哺乳動物に対して、第〔26〕項または第〔27〕項記載のスクリーニング方法または第〔28〕項または第〔29〕項記載のスクリーニング用キットを用いて得られうるインスリン分泌調節物質の有効量を投与することを特徴とする糖尿病の予防・治療方

【0017】〔36〕IgE依存性ヒスタミン放出因子に対する抗体を含有することを特徴とするインスリン分泌異常の診断剤、〔37〕IgE依存性ヒスタミン放出因子に対する抗体を用いることを特徴とするインスリン分泌異常の診断方法、〔38〕IgE依存性ヒスタミン放出因子をコードするDNAを含有することを特徴とするインスリン分泌異常の診断剤、および〔39〕IgE依存性ヒスタミン放出因子をコードするDNAを用いることを特徴とするインスリン分泌異常の診断方法に関する。

法、

【0018】さらには、本発明は、〔40〕IgE依存性ヒスタミン放出因子の分子量が約21kDa~26kDaである第〔1〕項、第〔2〕項または第〔16〕項記載の剤、〔41〕IgE依存性ヒスタミン放出因子が、の腫瘍関連蛋白質p21、腫瘍関連蛋白質p23または腫瘍関連蛋白質p26のアミノ酸配列、②腫瘍関連蛋白質p26のアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましては、1~30個程度、より好ましては1~9個程度、さらに好ましては数個(1~5個))のアミノ酸配列に1または2個以上(好ましては、1~30個程度、より好ましては、1~30個程度、より好ましては1~10個程度、さらに好ましては30個程度、より好ましては1~10個程度、さらに好ましては数個(1~5個))のアミノ酸が付加したアミノ酸配

列、②腫瘍関連蛋白質p21、腫瘍関連蛋白質p23または腫瘍関連蛋白質p26のアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは、 $1\sim30$ 0個程度、より好ましくは $1\sim10$ 0個程度、さらに好ましくは数個($1\sim5$ 個))のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列、または \odot それらを組み合わせたアミノ酸配列を含有する蛋白質である第〔1〕項、第〔2〕項または第〔16〕項記載の剤、

【0019】〔42〕(i) IgE依存性ヒスタミン放出因子とその受容体とを接触させた場合と、(ii) IgE依存性ヒスタミン放出因子とその受容体および試験化合物とを接触させた場合との比較を行なうことを特徴とする第〔26〕項記載のスクリーニング方法、

【0020】〔43〕(i)標識したIgE依存性ヒスタミン放出因子をIgE依存性ヒスタミン放出因子受容体に接触させた場合と、(ii)標識したIgE依存性ヒスタミン放出因子および試験化合物をIgE依存性ヒスタミン放出因子受容体に接触させた場合における、標識したIgE依存性ヒスタミン放出因子受容体に対する結合量を測定し、比較することを特徴とするIgE依存性ヒスタミン放出因子をIgE依存性ヒスタミン放出因子受容体との結合性を変化させる化合物またはその塩(インスリン分泌調節物質)のスクリーニング方法、

【0021】〔44〕(i)標識したIgE依存性ヒスタミン放出因子をIgE依存性ヒスタミン放出因子受容体を含有する細胞に接触させた場合と、(ii)標識したIgE依存性ヒスタミン放出因子および試験化合物をIgE依存性ヒスタミン放出因子受容体を含有する細胞に接触させた場合における、標識したIgE依存性ヒスタミン放出因子の該細胞に対する結合量を測定し、比較することを特徴とするIgE依存性ヒスタミン放出因子とIgE依存性ヒスタミン放出因子受容体との結合性を変化させる化合物またはその塩(インスリン分泌調節物質)のスクリーニング方法、

【0022】〔45〕(i)標識したIgE依存性ヒスタミン放出因子をIgE依存性ヒスタミン放出因子受容体を含有する細胞の膜画分に接触させた場合と、(ii)標識したIgE依存性ヒスタミン放出因子および試験化合物をIgE依存性ヒスタミン放出因子受容体を含有する細胞の膜画分に接触させた場合における、標識したIgE依存性ヒスタミン放出因子の該細胞に対する結合量を測定し、比較することを特徴とするIgE依存性ヒスタミン放出因子とIgE依存性ヒスタミン放出因子受容体との結合性を変化させる化合物またはその塩(インスリン分泌調節物質)のスクリーニング方法、

【0023】〔46〕(i) IgE依存性ヒスタミン放 出因子受容体を活性化する化合物をIgE依存性ヒスタ ミン放出因子受容体を含有する細胞に接触させた場合 と、(ii) IgE依存性ヒスタミン放出因子受容体を活 性化する化合物および試験化合物をIgE依存性レスタミン放出因子受容体を含有する細胞に接触させた場合における、IgE依存性レスタミン放出因子受容体を介した細胞刺激活性を測定し、比較することを特徴とするIgE依存性レスタミン放出因子とIgE依存性レスタミン放出因子受容体との結合性を変化させる化合物またはその塩(インスリン分泌調節物質)のスクリーニング方法

【0024】〔47〕 I g E 依存性しスタミン放出因子 受容体を活性化する化合物が、腫瘍関連蛋白質p21、腫瘍関連蛋白質p23または腫瘍関連蛋白質p26である第〔46〕項記載のスクリーニング方法、〔48〕第〔42〕項~第〔47〕項記載のスクリーニング方法で 得られうる I g E 依存性しスタミン放出因子と I g E 依存性しスタミン放出因子受容体との結合性を変化させる 化合物またはその塩(インスリン分泌調節物質)、〔49〕第〔42〕項~第〔47〕項記載のスクリーニング 方法で得られうる I g E 依存性しスタミン放出因子と I g E 依存性しスタミン放出因子と I g E 依存性しスタミン放出因子と I g E 依存性しスタミン放出因子受容体との結合性を変化 させる化合物またはその塩(インスリン分泌調節物質)を含有することを特徴とする 医薬、

【0025】〔50〕(i) IgE依存性ヒスタミン放出因子受容体を活性化する化合物をインスリン分泌細胞に接触させた場合と、(ii) IgE依存性ヒスタミン放出因子受容体を活性化する化合物および試験化合物をインスリン分泌細胞に接触させた場合における、インスリンの分泌量を測定し、比較することを特徴とするインスリン分泌調節物質のスクリーニング方法、〔51〕

(i) 非ヒト哺乳動物の①血液、②特定の臓器(例、膵臓)、③臓器から単離した組織(例、ランゲルハンス島)もしくは細胞(例、膵臓β細胞、MIN6細胞)または(ii) 形質転換体に含まれるTCTPまたはTCTP受容体のmRNA量を測定することによる、TCTPまたはTCTP受容体の発現量を変化させる化合物のスクリーニング方法、

【0026】〔52〕第〔50〕項または第〔51〕項記載のスクリーニング方法で得られうるインスリン分泌調節物質(TCTPまたはTCTP受容体の発現量を変化させる化合物を含む)、〔53〕第〔50〕項または第〔51〕項記載のスクリーニング方法で得られうるインスリン分泌調節物質を含有してなるインスリン分泌調節剤(TCTPまたはTCTP受容体の発現量を変化させる化合物を含む)、〔54〕 IgE依存性ヒスタミン放出因子に対する抗体と、被検液および標識化された IgE依存性ヒスタミン放出因子とを競合的に反応させ、該抗体に結合した標識化された IgE依存性ヒスタミン放出因子の割合を測定することを特徴とする被検液中のIgE依存性ヒスタミン放出因子の定量法、〔55〕被検液と担体上に不溶化した IgE依存性ヒスタミン放出因子に対する抗体および標識化された IgE依存性ヒス

タミン放出因子に対する抗体とを同時あるいは連続的に 反応させたのち、不溶化担体上の標識剤の活性を測定す ることを特徴とする被検液中の I g E 依存性ヒスタミン 放出因子の定量法、および〔56〕インスリン分泌異常 の診断方法である第〔54〕項または第〔55〕項記載 の診断方法等を提供する。

[0027]

【発明の実施の形態】IgE依存性ヒスタミン放出因子(IgE依存性HRF)としては、例えば、哺乳動物(例えば、ヒト、モルモット、ラット、マウス、ウサギ、ブタ、ヒツジ、ウシ、サルなど)の腫瘍細胞、ケラチノサイト、肝機能、リンパ球、血小板、マクロファージなどに由来するIgE依存性HRF、酵母や植物から単離されるIgE依存性HRF、合成IgE依存性HRF、合成IgE依存性HRF、目gE依存性HRF遺伝子から製造される組換之型IgE依存性HRFなどが用いられる。IgE依存性HRFなどが用いられる。IgE依存性HRFの分子量は、特に限定されないが、例えば約21kDa~約30kDa、好ましくは約21kDa~約26kDa、特に好ましくは約26kDaである。

【0028】具体的に、IgE依存性HRFとしては、腫瘍関連蛋白質(以下、TCTP)p21(モレキュラー・セル・バイオロジー(Mol. Cell. Biol.)、第3巻、1197-1203)、TCTPp23(ヌクレイック・アシッド・リサーチ(Nucleic Acids Res.)、第16巻、2350)、TCTPp26(モレキュラー・セル・バイオロジー(Mol. Cell. Biol.)、第3巻、1197-1203)などの腫瘍関連蛋白質が挙げられる。

【0029】これらTCTP p21 (マウス型)、TCTP p23 (ヒト型)、TCTPp26 (マウス型)は公知物質であり、自体公知の方法を用いて製造することができ、また市販のものを使用することもできる。例えば、マウスおよびヒトTCTPは、遺伝子工学技術を用いて、例えばヌクレイック・アシッド・リサーチ(Nucleic Acids Res.)、第17巻、8367およびヌクレイック・アシッド・リサーチ(Nucleic Acids Res.)、第16巻、2350にそれぞれ記載されたcDNAを用いて製造することができる。さらに、本発明においては、将来新たに見出されるであろうIgE依存性HRFも使用することができる。

【0030】また、IgE依存性HRFは、TCTP p21、TCTP p23またはTCTP p26のアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有する蛋白質であってもよい。TCTP p21のアミノ酸配列は配列番号:1で、TCTP p23のアミノ酸配列は配列番号:2で、TCTP p26のアミノ酸配列は配列番号:3で表わされる。TCTP p21、TCTP p23またはTCTP p26のアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列としては、例えば、TCTP p21、TCTP p23またはTCTP p

26のアミノ酸配列と約50%以上、好ましくは約60%以上、より好ましくは約70%以上、さらに好ましくは約80%以上、なかでも好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有するアミノ酸配列などが挙げられる。

【0031】TCTP p21、TCTP p23またはTCTP p26のアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を含有する蛋白質としては、例えば、TCTP p21、TCTP p23またはTCTP p26のアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を含有し、TCTP p21、TCTP p23またはTCTP p26と実質的に同質の活性を有する蛋白質などが好ましい

【0032】TCTP p21、TCTP p23または TCTP p26と実質的に同質の活性としては、例えば、リガンド結合活性、シグナル情報伝達作用、インスリン分泌阻害作用などが挙げられる。実質的に同質とは、それらの活性が性質的に同質であることを示す。したがって、リガンド結合活性、シグナル情報伝達作用、インスリン分泌阻害などの活性が同等(例、約0.01~100倍、好ましくは約0.5~20倍、より好ましくは約0.5~2倍)であることが好ましいが、これらの活性の程度や蛋白質の分子量などの量的要素は異なっていてもよい。

【0033】リガンド結合活性、シグナル情報伝達作用、インスリン分泌阻害作用などの活性の測定は、自体公知の方法に準じて行なうことができるが、例えば、後に記載するスクリーニング方法に従って測定することができる。

【0034】また、IgE依存性HRFは、**①**TCTP p21、TCTP p23またはTCTP p26のア ミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは、1~3 ○個程度、より好ましくは1~10個程度、さらに好ま しくは数個(1~5個))のアミノ酸が欠失したアミノ 酸配列、20TCTP p21、TCTP p23またはT CTP p26のアミノ酸配列に1または2個以上(好 ましくは、1~30個程度、より好ましくは1~10個 程度、さらに好ましくは数個(1~5個))のアミノ酸 が付加したアミノ酸配列、30TCTP p21、TCT P p 2 3 またはTCTP p 2 6 のアミノ酸配列中の1 または2個以上(好ましくは、1~30個程度、より好 ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数個(1~ 5個))のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ 酸配列、またはのそれらを組み合わせたアミノ酸配列を 含有する蛋白質であってもよい。

【0035】 I g E 依存性 HRF は、ペプチド標記の慣例に従って、左端がN 末端(アミノ末端)、右端がC 末端(カルボキシル末端)である。TCTP p 21、T CTP p 23またはTCTP p 26をはじめとする I g E 依存性 HRF は、C 末端がカルボキシル基(-CO

OH)、カルボキシレート(-COO-)、アミド(-C ONH₂)またはエステルの何れであってもよい。

【0036】また、IgE依存性HRFには、IgE依存性HRF遺伝子の全ての産物が含まれ、同遺伝子のスプライシングバリアントやリン酸化、アシル化、糖鎖の付加、プロテアーゼのプロセッシングなどの修飾をうけた全ての蛋白質もしくはその部分ペプチドも含まれる。

【0037】IgE依存性HRFの部分ペプチドとしては、前記したIgE依存性HRFのペプチド断片で、IgE依存性HRFと実質的に同質の活性を有するものが含まれる。該部分ペプチドの分子量、構成アミノ酸の数などは特に限定されない。

【0038】該部分ペプチドは、自体公知のペプチドの合成法に従って、あるいはIgE依存性HRFを適当なペプチダーゼで切断することによって製造することができる。ペプチドの合成法としては、例えば、固相合成法、液相合成法のいずれによっても良い。すなわち、IgE依存性HRFを構成し得る部分ペプチドもしくはアミノ酸と残余部分とを縮合させ、生成物が保護基を有する場合は保護基を脱離することにより目的のペプチドを製造することができる。公知の縮合方法や保護基の脱離としては、例えば、以下の①~⑤に記載された方法が挙げられる

OM. Bodanszky および M.A. Ondetti、ペプチド シンセシス (Peptide Synthesis), Interscience Publishers, New York (1966年)

②SchroederおよびLuebke、ザ ペプチド(The Peptide), Academic Press, NewYork (1965年)

③泉屋信夫他、ペプチド合成の基礎と実験 丸善(株) (1975年)

●矢島治明 および榊原俊平、生化学実験講座 1、 蛋白質の化学IV 205、(1977年)

⑤矢島治明監修、続医薬品の開発 第14巻 ペプチド合成 広川書店

【0039】また、反応後は通常の精製法、例えば、溶 媒抽出・蒸留・カラムクロマトグラフィー・液体クロマ トグラフィー・再結晶などを組み合わせて本発明の部分 ペプチドを精製単離することができる。上記方法で得ら れる部分ペプチドが遊離体である場合は、公知の方法に よって適当な塩に変換することができるし、逆に塩で得 られた場合は、公知の方法によって遊離体に変換するこ とができる。TCTP p21、TCTP p23または TCTP p26をはじめとするIgE依存性HRFを コードするポリヌクレオチドとしては、上記したIgE 依存性HRFをコードする塩基配列(DNAまたはRN A、好ましくはDNA)を含有するものであればいかな るものであってもよい。該ポリヌクレオチドとしては、 IgE依存性HRFをコードするDNA、mRNA等の RNAであり、二本鎖であっても、一本鎖であってもよ い。二本鎖の場合は、二本鎖DNA、二本鎖RNAまた はDNA: RNAのハイブリッドでもよい。一本鎖の場合は、センス鎖(すなわち、コード鎖)であっても、アンチセンス鎖(すなわち、非コード鎖)であってもよい.

【0040】I gE依存性HRFをコードするポリヌクレオチドを用いて、例えば、公知の実験医学増刊「新PCRとその応用」15(7)、1997記載の方法またはそれに準じた方法により、I gE依存性HRFのmRNAを定量することができる。I gE依存性HRFをコードするDNAとしては、前述したI gE依存性HRFをコードする塩基配列を含有するものであればいかなるものであってもよい。また、ゲノムDNA、ゲノムDNAライブラリー、前記した細胞・組織由来のcDNA、前記した細胞・組織由来のcDNA、方のNAのいずれでもよい。

【0041】ライブラリーに使用するベクターは、バクテリオファージ、プラスミド、コスミド、ファージミドなどいずれであってもよい。また、前記した細胞・組織よりtotalRNAまたはmRNA画分を調製したものを用いて直接Reverse Transcriptase Polymerase Chain Reaction (以下、RT-PCR法と略称する)によって増幅することもできる。

【0042】具体的には、TCTP p21をコードするDNAとしては、例えば配列番号:4で表わされる塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基配列を含有し、TCTP p21と実質的に同質の活性を有するペプチドをコードするDNAなどであれば何れのものでもよい。配列番号:4で表わされる塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズできる塩基配列としては、例えば、配列番号:4で表わされる塩基配列としては、例えば、配列番号:4で表わされる塩基配列と約70%以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約90%以上、さらに好ましくは約95%以上の相同性を有する塩基配列などが用いられる。

【0043】TCTP p23をコードするDNAとしては、例えば配列番号:5で表わされる塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基配列を含有し、TCTP p23と実質的に同質の活性を有するペプチドをコードするDNAなどであれば何れのものでもよい。配列番号:5で表わされる塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズできる塩基配列としては、例えば、配列番号:5で表わされる塩基配列としては、例えば、配列番号:5で表わされる塩基配列と約70%以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約90%以上、さらに好ましくは約95%以上の相同性を有する塩基配列などが用いられる。

【0044】TCTP p26をコードするDNAとしては、例えば配列番号:6で表わされる塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基配列を含有し、TCTP p26と実質的に同質の活性を有するペプチドをコードするDNAなどであれば何れの

ものでもよい。配列番号:6で表わされる塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズできる塩基配列としては、例えば、配列番号:6で表わされる塩基配列と約70%以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約90%以上、さらに好ましくは約95%以上の相同性を有する塩基配列などが用いられる。ハイブリダイゼーションは、自体公知の方法あるいはそれに準じる方法、例えば、モレキュラー・クローニング(Mole cular Cloning)2nd (J. Sambrook et al., Cold Spring Harbor Lab. Press, 1989)に記載の方法などに従って行なうことができる。また、市販のライブラリーを使用する場合、添付の使用説明書に記載の方法に従って行なうことができる。より好ましくは、ハイストリンジェントな条件に従って行なうことができる。

【0045】ハイストリンジェントな条件とは、例えば、ナトリウム濃度が約19~40mM、好ましくは約19~20mMで、温度が約50~70℃、好ましくは約60~65℃の条件を示す。特に、ナトリウム濃度が約19mMで温度が約65℃の場合が最も好ましい。より具体的には、(i)配列番号:1で表わされるアミノ酸配列を含有するTCTPp21をコードするDNAとしては、配列番号:4で表わされる塩基配列を含有するDNAなどが用いられ、(ii)配列番号:2で表わされるアミノ酸配列を含有するTCTPp23をコードするDNAとしては、配列番号:5で表わされる塩基配列を含有するDNAなどが用いられ、(iii)配列番号:3で表わされるアミノ酸配列を含有するTCTPp26をコードするDNAとしては、配列番号:6で表わされる塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。

【0046】I gE依存性HRFの部分ペプチドをコードするDNAとしては、前述したI gE依存性HRFの部分ペプチドをコードする塩基配列を含有するものであればいかなるものであってもよい。また、ゲノムDNAライブラリー、前記した細胞・組織由来のcDNA、前記した細胞・組織由来のcDNA、方記した細胞・組織由来のcDNAのいずれでもよい。

【0047】具体的には、TCTP p21の部分ペプチドをコードするDNAとしては、例えば、配列番号:4で表わされる塩基配列を含有するDNAの部分塩基配列を有するDNA、または配列番号:4で表わされる塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基配列を含有し、TCTP p21と実質的に同質の活性を有するペプチドをコードするDNAの部分塩基配列を有するDNAなどが用いられる。

【0048】TCTP p23の部分ペプチドをコードするDNAとしては、例えば、配列番号:5で表わされる塩基配列を含有するDNAの部分塩基配列を有するDNA、または配列番号:5で表わされる塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基配列を含有し、TCTP p23と実質的に同質の活性を

有するペプチドをコードするDNAの部分塩基配列を有するDNAなどが用いられる。

【0049】TCTP p26の部分ペプチドをコードするDNAとしては、例えば、配列番号:6で表わされる塩基配列を含有するDNAの部分塩基配列を有するDNA、または配列番号:6で表わされる塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基配列を含有し、TCTP p26と実質的に同質の活性を有するペプチドをコードするDNAの部分塩基配列を有するDNAなどが用いられる。

【0050】配列番号:4、配列番号:5または配列番号:6で表わされる塩基配列とハイブリダイズできるDNAは、前記と同意義を示す。ハイブリダイゼーションの方法およびハイストリンジェントな条件は前記と同様のものが用いられる。

【0051】IgE依存性HRFの作用を阻害する物質は、IgE依存性HRFのインスリン分泌阻害作用を直接的にまたは間接的に阻害し得る物質であれば、特に限定されない。具体的には、IgE依存性HRFの使用を阻害する物質としては、IgE依存性HRFの受容体アンタゴニスト、IgE依存性HRFに対する抗体、IgE依存性HRFの発現抑制物質、IgE依存性HRFを分解する物質、IgE依存性HRFの分解を促進する物質などのIgE依存性HRFの作用または発現を阻害(抑制)する物質が用いられる。

【0052】IgE依存性HRFの受容体アンタゴニストとは、IgE依存性HRFの受容体に結合して、IgE依存性HRFとIgE依存性HRF受容体との結合を阻害するが、IgE依存性HRFの作用を有しない物質をいい、公知物質あるいは将来見出される新規物質の何れであってもよい。

【0053】IgE依存性HRFに対する抗体としては、IgE依存性HRFに対するポリクローナル抗体またはモノクローナル抗体の何れであってもよく、IgE依存性HRFを抗原として用い、自体公知の抗体または抗血清の製造法に従って製造することができる。具体的には、以下の方法に従って製造することができる。

【0054】〔モノクローナル抗体の作製〕

(a) モノクローナル抗体産生細胞の作製

I g E 依存性 H R F は、哺乳動物に対して投与により抗体産生が可能な部位にそれ自体あるいは担体、希釈剤とともに投与される。投与に際して抗体産生能を高めるため、完全フロイントアジュバントや不完全フロイントアジュバントを投与してもよい。投与は通常2~6週毎に1回ずつ、計2~10回程度行なわれる。用いられる哺乳動物としては、例えば、サル、ウサギ、イヌ、モルモット、マウス、ラット、ヒツジ、ヤギが挙げられるが、マウスおよびラットが好ましく用いられる。

【0055】モノクローナル抗体産生細胞の作製に際しては、抗原を免疫された温血動物、例えば、マウスから

抗体価の認められた個体を選択し最終免疫の2~5日後に脾臓またはリンパ節を採取し、それらに含まれる抗体産生細胞を骨髄腫細胞と融合させることにより、モノクローナル抗体産生ハイブリドーマを調製することができる。抗血清中の抗体価の測定は、例えば、標識化IgE依存性HRFと抗血清とを反応させたのち、抗体に結合した標識剤の活性を測定することにより行なうことができる。融合操作は既知の方法、例えば、ケーラーとミルスタインの方法〔ネイチャー(Nature)、256巻、495頁(1975年)〕に従い実施することができる。融合促進剤としては、例えば、ポリエチレングリコール(PEG)やセンダイウィルスなどが挙げられるが、好ましくはPEGが用いられる。

【0056】骨髄腫細胞としては、例えば、NS-1、P3U1、SP2/0などが挙げられるが、P3U1が好ましく用いられる。用いられる抗体産生細胞(脾臓細胞)数と骨髄腫細胞数との好ましい比率は $1:1\sim2$ 0:1程度であり、PEG(好ましくは、PEG1000~PEG6000)が $10\sim80\%$ 程度の濃度で添加され、約 $20\sim40$ °C、好ましくは約 $30\sim37$ °Cで約 $1\sim10$ 分間インキュベートすることにより効率よく細胞融合を実施できる。

【0057】モノクローナル抗体産生ハイブリドーマのスクリーニングには種々の方法が使用できるが、例えば、IgE依存性HRF抗原を直接あるいは担体とともに吸着させた固相(例、マイクロプレート)にハイブリドーマ培養上清を添加し、次に放射性物質や酵素などで標識した抗免疫グロブリン抗体(細胞融合に用いられる細胞がマウスの場合、抗マウス免疫グロブリン抗体が用いられる)またはプロテインAを加え、固相に結合したモノクローナル抗体を検出する方法、抗免疫グロブリン抗体またはプロテインAを吸着させた固相にハイブリドーマ培養上清を添加し、放射性物質や酵素などで標識したIgE依存性HRFを加え、固相に結合したモノクローナル抗体を検出する方法などが挙げられる。

【0058】モノクローナル抗体の選別は、自体公知あるいはそれに準じる方法に従って行なうことができるが、通常はHAT(ヒポキサンチン、アミノプテリン、チミジン)を添加した動物細胞用培地などで行なうことができる。選別および育種用培地としては、ハイブリドーマが生育できるものならばどのような培地を用いても良い。例えば、1~20%、好ましくは10~20%の牛胎児血清を含むRPMI 1640培地、1~10%の牛胎児血清を含むGIT培地(和光純薬工業(株))またはハイブリドーマ培養用無血清培地(SFM-101、日水製薬(株))などを用いることができる。培養温度は、通常20~40℃、好ましくは約37℃である。培養時間は、通常5日~3週間、好ましくは1週間~2週間である。培養は、通常5%炭酸ガス下で行なうことができる。ハイブリドーマ培養上清の抗体価は、上

記の抗血清中の抗体価の測定と同様にして測定できる。 【0059】(b)モノクローナル抗体の精製 モノクローナル抗体の分離精製は、通常のポリクローナ ル抗体の分離精製と同様に免疫グロブリンの分離精製法 〔例、塩析法、アルコール沈殿法、等電点沈殿法、電気 泳動法、イオン交換体(例、DEAE)による吸脱着 法、超遠心法、ゲルろ過法、抗原結合固相またはプロテ インAあるいはプロテインGなどの活性吸着剤により抗 体のみを採取し、結合を解離させて抗体を得る特異的精 製法〕に従って行なうことができる。

【0060】〔ボリクローナル抗体の作製〕IgE依存性HRFに対するボリクローナル抗体は、それ自体公知あるいはそれに準じる方法にしたがって製造することができる。例えば、免疫IgE依存性HRF抗原とキャリアー蛋白質との複合体をつくり、上記のモノクローナル抗体の製造法と同様に哺乳動物に免疫を行ない、該免疫動物からIgE依存性HRFに対する抗体含有物を採取して、抗体の分離精製を行なうことにより製造できる。

【0061】哺乳動物を免疫するために用いられる免疫抗原とキャリアー蛋白質との複合体に関し、キャリアー蛋白質の種類およびキャリアーとハプテンとの混合比は、キャリアーに架橋させて免疫したハプテンに対して抗体が効率良くできれば、どの様なものをどの様な比率で架橋させてもよいが、例えば、ウシ血清アルブミン、ウシサイログロブリン、キーホール・リンペット・ヘモシアニン等を重量比でハプテン1に対し、約0.1~20、好ましくは約1~5の割合でカプルさせる方法が用いられる。

【0062】また、ハプテンとキャリアーのカプリングには、種々の縮合剤を用いることができるが、グルタルアルデヒドやカルボジイミド、マレイミド活性エステル、チオール基、ジチオピリジル基を含有する活性エステル試薬等が用いられる。

【0063】縮合生成物は、温血動物に対して、抗体産生が可能な部位にそれ自体あるいは担体、希釈剤とともに投与される。投与に際して抗体産生能を高めるため、完全フロイントアジュバントや不完全フロイントアジュバントを投与してもよい。投与は、通常約2~6週毎に1回ずつ、計約3~10回程度行なうことができる。

【0064】ポリクローナル抗体は、上記の方法で免疫された哺乳動物の血液、腹水など、好ましくは血液から採取することができる。抗血清中のポリクローナル抗体価の測定は、上記の血清中の抗体価の測定と同様にして測定できる。ポリクローナル抗体の分離精製は、上記のモノクローナル抗体の分離精製と同様の免疫グロブリンの分離精製法に従って行なうことができる。

【0065】IgE依存性HRFの発現抑制物質とは、前記したIgE依存性HRFの発現を抑制する物質であれば特に限定されないが、例えば、IgE依存性HRF遺伝子の発現阻害物質、IgE依存性HRF遺伝子のプ

ロモーター阻害物質、IgE依存性HRF mRNAの発現阻害物質、IgE依存性HRF mRNAの翻訳阻害物質、IgE依存性HRFの分泌阻害物質などが用いられ、具体的には、前記したIgE依存性HRFをコードするDNAに対するアンチセンスDNAが好ましく用いられる。

【0066】I gE依存性HRFをコードするDNAに相補的または実質的に相補的な塩基配列またはその一部を有するアンチセンスDNAとしては、I gE依存性HRFをコードするDNAに相補的または実質的に相補的な塩基配列またはその一部を有し、該DNAの発現を抑制し得る作用を有するものであれば、いずれのアンチセンスDNAであってもよい。

【0067】IgE依存性HRFをコードするDNAに実質的に相補的な塩基配列とは、例えば、IgE依存性HRFをコードするDNAに相補的な塩基配列(すなわち、本発明のDNAの相補鎖)の全塩基配列あるいは部分塩基配列と約70%以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有する塩基配列などがあげられる。特に、IgE依存性HRFをコードするDNAの相補鎖の全塩基配列うち、IgE依存性HRFのN末端部位をコードする部分の塩基配列(例えば、開始コドン付近の塩基配列など)の相補鎖と約70%以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有するアンチセンスDNAが好適である。これらのアンチセンスDNAは、公知のDNA合成装置などを用いて製造することができる。

【0068】IgE依存性HRFを分解する物質としては、例えば、IgE依存性HRF分解酵素などが用いられる。IgE依存性HRFの分解を促進する物質としては、例えば、IgE依存性HRF分解酵素の活性促進物質などが用いられる。

【0069】I gE依存性HRFの作用を有する物質は、I gE依存性HRFの作用(例、インスリン分泌阻害作用等)を有する物質であれば、特に限定されない。具体的には、I gE依存性HRFの作用を有する物質としては、I gE依存性HRFの受容体アゴニスト(I gE依存性HRF自体も含まれる)またはそれをコードするDNA、I gE依存性HRFの作用を増強または促進する物質、I gE依存性HRFの発現促進物質、I gE依存性HRFの分解を阻害する物質などが用いられる。

【0070】IgE依存性HRFの受容体アゴニストとは、IgE依存性HRFの受容体に結合して、IgE依存性HRFと同様の作用を有する物質をいい、公知物質あるいは将来見出される新規物質の何れであってもよい。具体的には、前記したTCTP p21、TCTP p23、TCTP p26などが用いられる。TCTP p21、TCTP p23、TCTP p26などのIg E依存性HRFをコードするDNAとしては、前記と同

様のものが用いられる。

【0071】IgE依存性HRFの作用を増強または促進する物質としては、IgE依存性HRFのインスリン分泌阻害作用等を直接的または間接的に増強または促進する物質が用いられる。具体的には、IgE依存性HRF受容体との結合を促進する物質、IgE依存性HRFを活性化する物質、IgE依存性HRFの安定性を増強する物質などが挙げられる。

【0072】I g E 依存性HRFの発現促進物質とは、前記した I g E 依存性HRFの発現を促進する物質であれば特に限定されないが、例えば、I g E 依存性HRF遺伝子の発現促進物質、I g E 依存性HRF遺伝子のプロモーター活性化物質、I g E 依存性HRF mRNAの発現促進物質、I g E 依存性HRF mRNAの翻訳促進物質、I g E 依存性HRFの分泌促進物質などが用いられる。I g E 依存性HRFの分解を阻害する物質としては、例えば、I g E 依存性HRF分解酵素の阻害物質などが用いられる。

【0073】上記したIgE依存性HRF、IgE依存性HRFの作用を阻害する物質、IgE依存性HRFの作用を有する物質は塩を形成していてもよく、酸または塩基との生理学的に許容される塩が挙げられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸)との塩などが用いられる。

【0074】IgE依存性HRFは新たなインスリン分 泌抑制因子であり、かつ炎症惹起因子としても知られて いる。したがって、IgE依存性HRFの作用を阻害す る物質はインスリン分泌促進薬または糖尿病の予防・治 療薬として有用である。

【0075】具体的には、IgE依存性HRFの作用を阻害する物質を含有する医薬組成物は、インスリン分泌不全(分泌阻害)に起因する疾病、例えば、糖尿病、耐糖能障害、ケトーシス、アシドーシス、糖尿病神経障害、糖尿病腎症、糖尿病網膜症、高脂血症、性機能障害、皮膚疾患、関節症、骨減少症などの予防・治療剤として使用することができる。

【0076】特に、IgE依存性HRFまたはその作用を阻害する物質を含有する医薬組成物は糖尿病の予防・治療剤として有用である。糖尿病には、インスリン依存型(I型)糖尿病、インスリン非依存型(II型)糖尿病などが含まれる。

【0077】一方、IgE依存性HRFまたはその作用を有する物質はインスリン分泌阻害薬、インスリン合成阻害薬として有用である。インスリン分泌阻害には、インスリンの正常な分泌を阻害すること、インスリンの分

泌異常を正常値まで下げることなどが含まれる。分泌阻害の程度としては、例えば、約10~100%、好ましくは約30%~100%である。

【0078】具体的には、IgE依存性HRFまたはその作用を有する物質を含有する医薬組成物は、インスリン過剰分泌に起因する疾病、例えば、肥満、高脂血症、2型糖尿病、低血糖症、高血圧、糖尿病神経障害、糖尿病腎症、糖尿病網膜症、浮腫、インスリン抵抗性、不安定糖尿病、脂肪萎縮、インスリンアレルギー、インスリノーマなどの予防・治療剤として使用することができる。

【0079】上記医薬組成物は、哺乳動物(例えば、マウス、ラット、ハムスター、ウサギ、ネコ、イヌ、ウシ、ヒツジ、サル、ヒト等)に対して、安全に使用することができる。上記医薬組成物は、医薬製剤の製造法で一般的に用いられている自体公知の手段に従って、Ig E依存性HRFもしくはその作用を有する物質またはIgE依存性HRFもしくはその作用を有する物質をそのまま、あるいは薬理学的に許容される担体と混合して、例えば、錠剤(糖衣錠、フィルムコーティング錠を含む)、散剤、顆粒剤、カプセル剤、(ソフトカプセルを含む)、液剤、注射剤、坐剤、徐放剤等の医薬製剤として、経口的または非経口的(例、局所、直腸、静脈投与等)に安全に投与することができる。

【0080】IgE依存性HRFをコードするDNAまたはアンチセンスDNAを上記の治療・予防剤として使用する場合は、該DNAを単独あるいはレトロウイルスベクター、アデノウイルスベクター、アデノウイルスアソシエーテッドウイルスベクターなどの適当なベクターに挿入した後、常套手段に従って、ヒトまたは温血動物に投与することができる。アンチセンスDNAは、そのままで、あるいは摂取促進のための補助剤などの生理学的に認められる担体とともに製剤化し、遺伝子銃やハイドロゲルカテーテルのようなカテーテルによって投与できる。

【0081】 I g E 依存性 H R F の作用を阻害する物質 または I g E 依存性 H R F もしくはその作用を有する物質の医薬組成物中の含有量は、製剤全体の約0.01ないし約100重量%である。

【0082】 I g E 依存性 H R F の作用を阻害する物質 または I g E 依存性 H R F もしくはその作用を有する物質以外の成分の医薬組成物中の含有量は、製剤全体の約10ないし約99.9重量%である。

【0083】本発明のIgE依存性HRFの作用を阻害する物質またはIgE依存性HRFもしくはその作用を有する物質を含有する医薬組成物は、他の糖尿病治療剤、糖尿病性合併症治療剤、高脂血症治療剤、降圧剤、抗肥満剤、利尿剤、化学療法剤、免疫療法剤などの薬剤(以下、併用薬剤と略記することがある)と組み合わせて用いることができる。この際、本発明製剤および併用

薬剤の投与時期は限定されず、これらを投与対象に対し、同時に投与してもよいし、時間差をおいて投与してもよい。併用薬剤の投与量は、臨床上用いられている用量を基準として適宜選択することができる。また、本発明の医薬組成物に用いられるIgE依存性HRFの作用を阻害する物質またはIgE依存性HRFもしくはその作用を有する物質と併用薬剤の配合比は、投与対象、投与ルート、対象疾患、症状、組み合わせなどにより適宜選択することができる。例えば投与対象がヒトである場合、IgE依存性HRFの作用を阻害する物質1重量部に対し、併用薬剤を0.01~100重量部用いればよい

【0084】他の糖尿病治療剤としては、インスリン製 剤(例、ウシ、ブタの膵臓から抽出された動物インスリ ン製剤;大腸菌、イーストを用い、遺伝子工学的に合成 したヒトインスリン製剤;インスリン亜鉛;プロタミン インスリン亜鉛;インスリンのフラグメントまたは誘導 体(例、INS-1等)など)、インスリン感受性増強 剤(例、塩酸ピオグリタゾン、トログリタゾン、ロジグ リタゾンまたはそのマレイン酸塩、JTT-501、M CC-555, YM-440, GI-262570, K RP-297、FK-614、CS-011等)、 $\alpha-$ グルコシダーゼ阻害剤(例、ボグリボース、アカルボー ス、ミグリトール、エミグリテート等)、ビグアナイド 剤(例、フェンホルミン、メトホルミン、ブホルミン 等)、スルホニルウレア剤(例、トルブタミド、グリベ ンクラミド、グリクラジド、クロルプロパミド、トラザ ミド、アセトヘキサミド、グリクロピラミド、グリメピ リド等)やその他のインスリン分泌促進剤(例、レパグ リニド、セナグリニド、ミチグリニドまたはそのカルシ ウム塩水和物、GLP-1、ナテグリニド等)、ジペプ チジルペプチダーゼ I V阻害剤(例、NVP-DPP-278、PT-100、P32/98等)、β3アゴニ スト(例、CL-316243、SR-58611-A, UL-TG-307, AJ-9677, AZ401 40等)、アミリンアゴニスト(例、プラムリンチド 等)、ホスホチロシンホスファターゼ阻害剤(例、バナ ジン酸等)、糖新生阻害剤(例、グリコーゲンホスホリ ラーゼ阻害剤、グルコース-6-ホスファターゼ阻害 剤、グルカゴン拮抗剤等)、SGLT (sodium-glucose cotransporter) 阻害剤 (例、T-1095等)等が 挙げられる。

【0085】糖尿病性合併症治療剤としては、アルドース還元酵素阻害剤(例、トルレスタット、エパルレスタット、ゼナレスタット、ゾボルレスタット、フィダレスタット(SNK-860)、ミナルレスタット(ARI-509)、CT-112等)、神経栄養因子(例、NGF、NT-3等)、AGE阻害剤(例、ALT-945、ピマゲジン、ピラトキサチン、N-フェナシルチアゾリウムブロミド(ALT-766)、EXO-226

等)、活性酸素消去薬(例、チオクト酸等)、脳血管拡 張剤(例、チオプリド等)等が挙げられる。

【0086】抗高脂血剤としては、コレステロール合成 阻害剤であるスタチン系化合物(例、プラバスタチン、シンバスタチン、ロバスタチン、アトルバスタチン、フルバスタチン、セリバスタチンまたはそれらの塩(例、ナトリウム塩等)等)、スクアレン合成酵素阻害剤あるいはトリグリセリド低下作用を有するフィブラート系化合物(例、ベザフィブラート、クロフィブラート、シムフィブラート、クリノフィブラート等)等が挙げられる。

【0087】降圧剤としては、アンジオテンシン変換酵素阻害剤(例、カプトプリル、エナラプリル、デラプリル等)、アンジオテンシンII拮抗剤(例、ロサルタン、カンデサルタン、シレキセチル等)、カルシウム拮抗剤(例、マニジピン、ニフェジピン、アムロジピン、エホニジピン、ニカルジピン等)、クロニジン等が挙げられる。

【0088】抗肥満剤としては、例えば中枢性抗肥満薬 (例、デキスフェンフルアミン、フェンフルラミン、フェンテルミン、シブトラミン、アンフェプラモン、デキ サンフェタミン、マジンドール、フェニルプロパノール アミン、クロベンゾレックス等)、膵リパーゼ阻害薬 (例、オルリスタット等)、 β 3アゴニスト (例、CL-316243、SR-58611-A、UL-TG-307、AJ-9677、AZ40140等)、ペプチド性食欲抑制薬(例、レプチン、CNTF(毛様体神経栄養因子)等)、コレシストキニンアゴニスト(例、リンチトリプト、FPL-15849等)等が挙げられる。

【0089】利尿剤としては、例えばキサンチン誘導体 (例、サリチル酸ナトリウムテオブロミン、サリチル酸 カルシウムテオブロミン等)、チアジド系製剤 (例、エチアジド、シクロペンチアジド、トリクロルメチアジド、ヒドロクロロチアジド、ヒドロフルメチアジド、ベンジルヒドロクロロチアジド、ペンフルチジド、ポリチアジド、メチクロチアジド等)、抗アルドステロン製剤 (例、スピロノラクトン、トリアムテレン等)、炭酸脱水酵素阻害剤 (例、アセタゾラミド等)、クロルベンゼンスルホンアミド系製剤 (例、クロルタリドン、メフルシド、インダパミド等)、アゾセミド、イソソルビド、エタクリン酸、ピレタニド、ブメタニド、フロセミド等が挙げられる。

【0090】化学療法剤としては、例えばアルキル化剤 (例、サイクロフォスファミド、イフォスファミド 等)、代謝拮抗剤(例、メソトレキセート、5ーフルオ ロウラシル等)、抗癌性抗生物質(例、マイトマイシ ン、アドリアマイシン等)、植物由来抗癌剤(例、ビン クリスチン、ビンデシン、タキソール等)、シスプラチ ン、カルボプラチン、エトポキシドなどが挙げられる。 なかでも5-フルオロウラシル誘導体であるフルツロンあるいはネオフルツロンなどが好ましい。

【0091】免疫療法剤としては、例えば微生物または 細菌成分(例、ムラミルジペプチド誘導体、ピシバニール等)、免疫増強活性のある多糖類(例、レンチナン、シゾフィラン、クレスチン等)、遺伝子工学的手法で得られるサイトカイン(例、インターフェロン、インターロイキン(IL)等)、コロニー刺激因子(例、顆粒球コロニー刺激因子、エリスロポエチン等)などが挙げられ、なかでもIL-1、IL-2、IL-12などが好ましい。

【0092】さらに、動物モデルや臨床で悪液質改善作 用が認められている薬剤、すなわち、シクロオキシゲナ ーゼ阻害剤(例、インドメタシン等)〔キャンサー・リ サーチ (Cancer Reseach)、第49巻、5935~59 39頁、1989年〕、プロゲステロン誘導体(例、メ ゲステロールアセテート) (ジャーナル・オブ・クリニ カル・オンコロジー (Journal of Clinical Oncolog y)、第12巻、213~225頁、1994年〕、糖 質ステロイド(例、デキサメサゾン等)、メトクロプラ ミド系薬剤、テトラヒドロカンナビノール系薬剤(文献 はいずれも上記と同様)、脂肪代謝改善剤(例、エイコ サペンタエン酸等)〔ブリティシュ・ジャーナル・オブ ・キャンサー (British Journal of Cancer)、第68 巻、314~318頁、1993年〕、成長ホルモン、 IGF-1、あるいは悪液質を誘導する因子であるTN $F-\alpha$ 、LIF、IL-6、オンコスタチンMに対する 抗体なども本発明製剤と併用することができる。

【0093】さらに、糖化阻害剤(例、ALT-711等)、神経再生促進薬(例、Y-128、VX853、prosaptide等)、抗うつ薬(例、デシプラミン、アミトリプチリン、イミプラミン)、抗てんかん薬(例、ラモトリジン)、抗不整脈薬(例、メキシレチン)、アセチルコリン受容体リガンド(例、ABT-594)、エンドセリン受容体拮抗薬(例、ABT-627)、モノアミン取り込み阻害薬(例、トラマドル)、麻薬性鎮痛薬(例、モルヒネ)、GABA受容体作動薬(例、ギャパペンチン)、 α 2受容体作動薬(例、クロニジン)、局所鎮痛薬(例、カプサイシン)、プロテインキナーゼC阻害剤(例、LY-333531)、抗不安薬(例、ベンゾチアゼピン)、ホスホジエステラーゼ阻害薬(例、シルデナフィル)、ドーパミン受容体作動薬(例、アポモルフィン)なども本発明製剤と併用することができる。

【0094】本発明製剤と前記併用薬剤とを併用することにより、例えば本発明製剤または併用薬剤の作用増強効果;本発明製剤または併用薬剤の投与量の低減効果;本発明製剤または併用薬剤の副作用の低減効果などの優れた効果が得られる。

【0095】上記医薬組成物の製造に用いられてもよい 薬理学的に許容される担体としては、製剤素材として慣 用の各種有機あるいは無機担体物質が挙げられ、例えば 固形製剤における賦形剤、滑沢剤、結合剤および崩壊 剤、あるいは液状製剤における溶剤、溶解補助剤、懸濁 化剤、等張化剤、緩衝剤および無痛化剤等が挙げられ る。更に必要に応じ、通常の防腐剤、抗酸化剤、着色 剤、甘味剤、吸着剤、湿潤剤等の添加物を適宜、適量用 いることもできる。賦形剤としては、例えば乳糖、白 糖、D-マンニトール、デンプン、コーンスターチ、結 晶セルロース、軽質無水ケイ酸等が挙げられる。滑沢剤 としては、例えばステアリン酸マグネシウム、ステアリ ン酸カルシウム、タルク、コロイドシリカ等が挙げられ る。結合剤としては、例えば結晶セルロース、白糖、D ーマンニトール、デキストリン、ヒドロキシプロピルセ ルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリ ビニルピロリドン、デンプン、ショ糖、ゼラチン、メチ ルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム 等が挙げられる。崩壊剤としては、例えばデンプン、カ ルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロー スカルシウム、カルボキシメチルスターチナトリウム、 Lーヒドロキシプロピルセルロース等が挙げられる。溶 剤としては、例えば注射用水、アルコール、プロピレン グリコール、マクロゴール、ゴマ油、トウモロコシ油、 オリーブ油等が挙げられる。溶解補助剤としては、例え ばポリエチレングリコール、プロピレングリコール、D ーマンニトール、安息香酸ベンジル、エタノール、トリ スアミノメタン、コレステロール、トリエタノールアミ ン、炭酸ナトリウム、クエン酸ナトリウム等が挙げられ る。懸濁化剤としては、例えばステアリルトリエタノー ルアミン、ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリルアミノプ ロピオン酸、レシチン、塩化ベンザルコニウム、塩化ベ ンゼトニウム、モノステアリン酸グリセリン、等の界面 活性剤;例えばポリビニルアルコール、ポリビニルピロ リドン、カルボキシメチルセルロースナトリウム、メチ ルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、ヒドロキ シエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース等 の親水性高分子等が挙げられる。等張化剤としては、例 えばブドウ糖、 D-ソルビトール、塩化ナトリウム、 グリセリン、D-マンニトール等が挙げられる。緩衝剤 としては、例えばリン酸塩、酢酸塩、炭酸塩、クエン酸 塩等の緩衝液等が挙げられる。無痛化剤としては、例え ばベンジルアルコール等が挙げられる。防腐剤として は、例えばパラオキシ安息香酸エステル類、クロロブタ ノール、ベンジルアルコール、フェネチルアルコール、 デヒドロ酢酸、ソルビン酸等が挙げられる。抗酸化剤と しては、例えば亜硫酸塩、アスコルビン酸、 α - トコフ ェロール等が挙げられる。

【0096】本発明の医薬組成物の投与量は、投与対象、投与ルート、疾患、症状等により異なるが、例えば、IgE依存性HRFの作用を阻害する物質を糖尿病治療に用いる場合、患者(体重約60kg)に対し、1日当たり有効成分(IgE依存性HRFの作用を阻害す

る物質)として約0.01ないし約100mg/kg体重、 好ましくは約0.01ないし約30mg/kg体重、更に好ましくは約1ないし約20mg/kg体重を1日1ないし数 回に分けて経口投与すればよい。

【0097】IgE依存性HRFは新たなインスリン分 泌抑制因子であるので、IgE依存性HRFおよび(ま たは)その受容体、IgE依存性HRFをコードするD NAおよび(または)その受容体をコードするDNAは インスリン分泌調節物質のスクリーニングに有用であ る。

【0098】インスリン分泌調節物質としては、IgE 依存性HRFとIgE 依存性HRF受容体との結合性を変化させる化合物(例、アゴニスト、アンタゴニストなど)、IgE 依存性HRF またはIgE 依存性HRF受容体の発現量を変化させる化合物などが挙げられる。

(1) IgE依存性HRFとIgE依存性HRF受容体 との結合性を変化させる化合物(アゴニスト、アンタゴ ニストなど)のスクリーニング方法

IgE依存性HRFとIgE依存性HRF受容体との結合性を変化させる化合物には、(イ)IgE依存性HRF受容体を介して細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca²+遊離、細胞内CAMP生成、細胞内CGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、Cーfosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性など)を有する化合物(いわゆる、IgE依存性HRF受容体アゴニスト)、(ロ)該細胞刺激活性を有しない化合物(いわゆる、IgE依存性HRF受容体アンタゴニスト)、(ハ)IgE依存性HRF受容体アンタゴニスト)、(ハ)IgE依存性HRFとIgE依存性HRFとIgE依存性HRFとIgE依存性HRFとIgE依存性HRFとIgE依存性HRFとIgE依存性HRFとIgE依存性HRFとIgE依存性HRFとIgE依存性HRFとIgE依存性HRFとIgE依存性HRFとIgE依存性HRF

【0099】すなわち、本発明は、〔1〕(i)IgE 依存性HRFとその受容体とを接触させた場合と、(ii)IgE依存性HRFとその受容体および試験化合物とを接触させた場合との比較を行なうことを特徴とする IgE依存性HRFとIgE依存性HRF受容体との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。本発明のスクリーニング方法においては、(i)と(ii)の場合における、例えば、IgE依存性HRF受容体に対するIgE依存性HRFの結合量、細胞刺激活性などを測定して、比較することを特徴とする。

【0100】より具体的には、本発明は、〔2〕(i)標識したIgE依存性HRFをIgE依存性HRF受容体に接触させた場合と、(ii)標識したIgE依存性HRF受容体に接触させた場合における、標識したIgE依存性HRFのIgE依存性HRFのIgE依存性HRF受容体に対する結合量を測定し、比

較することを特徴とするIgE依存性HRFとIgE依 存性HRF受容体との結合性を変化させる化合物または その塩のスクリーニング方法、〔3〕(i)標識した I gE依存性HRFをIgE依存性HRF受容体を含有す る細胞に接触させた場合と、(ii)標識したIgE依存 性HRFおよび試験化合物をIgE依存性HRF受容体 を含有する細胞に接触させた場合における、標識したI gE依存性HRFの該細胞に対する結合量を測定し、比 較することを特徴とするIgE依存性HRFとIgE依 存性HRF受容体との結合性を変化させる化合物または その塩のスクリーニング方法、〔4〕(i)標識したI gE依存性HRFをⅠgE依存性HRF受容体を含有す る細胞の膜画分に接触させた場合と、(ii)標識した I gE依存性HRFおよび試験化合物をIgE依存性HR F受容体を含有する細胞の膜画分に接触させた場合にお ける、標識したIgE依存性HRFの該細胞に対する結 合量を測定し、比較することを特徴とするIgE依存性 HRFとIgE依存性HRF受容体との結合性を変化さ せる化合物またはその塩のスクリーニング方法、および 〔5〕(ⅰ)ⅠgE依存性HRF受容体を活性化する化 合物をIgE依存性HRF受容体を含有する細胞に接触 させた場合と、(ii) IgE依存性HRF受容体を活性 化する化合物および試験化合物をIgE依存性HRF受 容体を含有する細胞に接触させた場合における、IgE 依存性HRF受容体を介した細胞刺激活性(例えば、ア ラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca2+遊 離、細胞内cAMP生成、細胞内cGMP生成、イノシ トールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリ ン酸化、c-fosの活性化、pHの低下などを促進す る活性または抑制する活性など)を測定し、比較するこ とを特徴とするIgE依存性HRFとIgE依存性HR F受容体との結合性を変化させる化合物またはその塩の スクリーニング方法を提供する。

【0101】本発明のスクリーニング方法の具体的な説明を以下にする。IgE依存性HRFとしては、前記したIgE依存性HRFやその部分ペプチドと同様のものが用いられる。IgE依存性HRF受容体を活性化する化合物としては、例えば、TCTPp21、TCTPp23、TCTPp26などが用いられる。IgE依存性HRF受容体としては、IgE依存性HRF受容体を含有するものであれば何れのものであってもよいが、IgE依存性HRFを含有する細胞(例、膵臓のβ細胞、MIN6細胞など)、哺乳動物の臓器(例、膵臓)の細胞膜画分などが好適である。

【 0 1 0 2 】しかし、特にヒト由来の臓器は入手が極めて困難なことから、スクリーニングに用いられるものとしては、組換え体を用いて大量発現させたヒト由来の I g E 依存性 H R F またはその受容体等などが適している。

【0103】IgE依存性HRF受容体を製造するに

は、IgE依存性HRF受容体のDNAを哺乳細胞や昆虫細胞で発現することにより行なうことが好ましい。目的とするIgE依存性HRF受容体部分をコードするDNA断片には相補DNAが用いられるが、必ずしもこれに制約されるものではない。例えば、遺伝子断片や合成DNAを用いてもよい。IgE依存性HRF受容体をコードするDNA断片を宿主動物細胞に導入し、それらを効率よく発現させるためには、該DNA断片を昆虫を宿主とするバキュロウイルスに属する核多角体病ウイルス(nuclear polyhedrosis virus; NPV)のポリヘドリンプロモーター、SV40由来のプロモーター、レトロウイルスのプロモーター、メタロチオネインプロモーター、イトとカロウイルスのプロモーター、メタロチオネインプロモーター、レトヒートショックプロモーター、サイトメガロウイルスプロモーター、SRaプロモーターなどの下流に組み込むのが好ましい。

【0104】発現した受容体の量と質の検査はそれ自体公知の方法で行なうことができる。例えば、文献〔Nambi, P. ら、ザ・ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー(J. Biol. Chem.), 267巻, 19555~19559頁, 1992年〕に記載の方法に従って行なうことができる。

【0105】したがって、本発明のスクリーニング方法において、IgE依存性HRF受容体を含有するものとしては、それ自体公知の方法に従って精製したIgE依存性HRF受容体であってもよいし、IgE依存性HRF受容体を含有する細胞を用いてもよく、またIgE依存性HRF受容体を含有する細胞の膜画分を用いてもよい。

【0106】本発明のスクリーニング方法において、IgE依存性HRF受容体を含有する細胞を用いる場合、該細胞をグルタルアルデヒド、ホルマリンなどで固定化してもよい。固定化方法はそれ自体公知の方法に従って行なうことができる。

【0107】IgE依存性HRF受容体を含有する細胞としては、IgE依存性HRF受容体を発現した宿主細胞をいうが、該宿主細胞としては、大腸菌、枯草菌、酵母、昆虫細胞、動物細胞などが好ましい。

【0108】細胞膜画分としては、細胞を破砕した後、それ自体公知の方法で得られる細胞膜が多く含まれる画分のことをいう。細胞の破砕方法としては、Potter-Elvehjem型ホモジナイザーで細胞を押し漬す方法、ワーリングブレンダーやポリトロン(Kinematica社製)のよる破砕、超音波による破砕、フレンチプレスなどで加圧しながら細胞を細いノズルから噴出させることによる破砕などが挙げられる。細胞膜の分画には、分画遠心分離法や密度勾配遠心分離法などの遠心力による分画法が主として用いられる。例えば、細胞破砕液を低速(500rpm~3000rpm)で短時間(通常、約1分~10分)遠心し、上清をさらに高速(15000rpm~3000rpm)で通常30分~2時間遠心し、得られ

る沈澱を膜画分とする。該膜画分中には、発現したIg E依存性HRF受容体と細胞由来のリン脂質や膜蛋白質 などの膜成分が多く含まれる。

【0109】 IgE依存性HRF受容体を含有する細胞や膜画分中のレセプター蛋白質の量は、1細胞当たり 10^{3} ~ 10^{8} 分子であるのが好ましく、 10^{5} ~ 10^{7} 分子であるのが好適である。なお、発現量が多いほど膜画分当たりのリガンド結合活性(比活性)が高くなり、高感度なスクリーニング系の構築が可能になるばかりでなく、同一ロットで大量の試料を測定できるようになる。

【0110】 I g E 依存性 H R F E I g E 依存性 H R F 受容体との結合性を変化させる化合物をスクリーニングする上記 [1] ~ [4] を実施するためには、例えば、適当な I g E 依存性 H R F 受容体 画分と標識した I g E 依存性 H R F が必要である。

【0111】IgE依存性HRF受容体画分としては、 天然型のIgE依存性HRF受容体画分か、またはそれ と同等の活性を有する組換之型IgE依存性HRF受容 体画分などが望ましい。ここで、同等の活性とは、同等 のリガンド結合活性、シグナル情報伝達作用などを示 す。

【0113】具体的には、IgE依存性HRFとIgE 依存性HRF受容体との結合性を変化させる化合物のス クリーニングを行なうには、まずIgE依存性HRF受 容体を含有する細胞または細胞の膜画分を、スクリーニ ングに適したバッファーに懸濁することによりIgE依 存性HRF受容体を調製する。バッファーには、pH4 ~10(望ましくはpH6~8)のリン酸バッファー、 トリスー塩酸バッファーなどのIgE依存性HRFとI gE依存性HRF受容体との結合を阻害しないバッファ ーであればいずれでもよい。また、非特異的結合を低減 させる目的で、CHAPS、Tween-80TM(花王-ア トラス社)、ジギトニン、デオキシコレートなどの界面 活性剤をバッファーに加えることもできる。さらに、プ ロテアーゼによるIgE依存性HRFやIgE依存性H RF受容体の分解を抑える目的でPMSF、ロイペプチ ン、E-64(ペプチド研究所製)、ペプスタチンなど のプロテアーゼ阻害剤を添加することもできる。0.0 1 m 1 ~ 1 0 m 1 の該レセプター溶液に、一定量(50) 00cpm~500000cpm) の標識したIgE依 存性HRFを添加し、同時に10-4M~10-10Mの試 験化合物を共存させる。非特異的結合量(NSB)を知 るために大過剰の未標識のIgE依存性HRFを加えた 反応チューブも用意する。反応は約0℃から50℃、望 ましくは約4℃から37℃で、約20分から24時間、

望ましくは約30分から3時間行なう。反応後、ガラス 繊維戸紙等で沪過し、適量の同バッファーで洗浄した 後、ガラス繊維沪紙に残存する放射活性を液体シンチレーションカウンターまたは γ -カウンターで計測する。 拮抗する物質がない場合のカウント(B_0)から非特異的 結合量(NSB)を引いたカウント(B_0 -NSB)を 100%とした時、特異的結合量(B-NSB)が、例 えば、50%以下になる試験化合物を拮抗阻害能力のあ る候補物質として選択することができる。

【0114】IgE依存性HRFとIgE依存性HRF 受容体との結合性を変化させる化合物スクリーニングする上記〔5〕の方法を実施するためには、例えば、IgE依存性HRF受容体を介する細胞刺激活性、例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca²+遊離、細胞内CAMP生成、細胞内CGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、C-fosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性などを公知の方法または市販の測定用キットを用いて測定することができる。

【0115】具体的には、まず、IgE依存性HRF受容体を含有する細胞をマルチウェルプレート等に培養する。スクリーニングを行なうにあたっては前もって新鮮な培地あるいは細胞に毒性を示さない適当なバッファーに交換し、試験化合物などを添加して一定時間インキュベートした後、細胞を抽出あるいは上清液を回収して、生成した産物をそれぞれの方法に従って定量する。細胞刺激活性の指標とする物質(例えば、アラキドン酸など)の生成が、細胞が含有する分解酵素によって検定困難な場合は、該分解酵素に対する阻害剤を添加してアッセイを行なってもよい。また、CAMP産生抑制などの活性については、フォルスコリンなどで細胞の基礎的産生量を増大させておいた細胞に対する産生抑制作用として検出することができる。

【0116】細胞刺激活性を測定してスクリーニングを行なうには、適当なIgE依存性HRF受容体を発現した細胞が必要である。IgE依存性HRF受容体を発現した細胞としては、天然型のIgE依存性HRF受容体を有する細胞株、組換之型IgE依存性HRFを発現した細胞株などが望ましい。

【 0 1 1 7 】試験化合物としては、例えば、ペプチド、蛋白、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液などが用いられ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であってもよい。

【0118】IgE依存性HRFとIgE依存性HRF 受容体との結合性を変化させる化合物またはその塩のス クリーニング用キットは、IgE依存性HRF、IgE 依存性HRF受容体、IgE依存性HRF受容体を含有 する細胞、IgE依存性HRF受容体を含有する細胞の 膜画分などを含有するものなどである。 【 0 1 1 9 】本発明のスクリーニング用キットの例としては、次のものが挙げられる。

1. スクリーニング用試薬

の測定用緩衝液および洗浄用緩衝液

Hanks' Balanced Salt Solution (ギブコ社製) E、O. O 5%のウシ血清アルブミン (シグマ社製) を加えたもの。孔径O.45 μ mのフィルターで沪過滅菌し、4 $^{\circ}$ で保存するか、あるいは用時調製しても良い。

② I g E 依存性HRF 受容体標品

I gE依存性HRF受容体を含有するMIN6細胞を、 1 2穴プレートに5×1 0⁵個/穴で継代し、37℃、 5%CO₂、95%airで2日間培養したもの。

③標識IgE依存性HRF

市販の〔³ H〕、〔¹²⁵ I 〕、〔¹⁴ C 〕、〔³⁵ S 〕などで 標識した I g E 依存性 H R F

水溶液の状態のものを4℃あるいは-20℃にて保存 し、用時に測定用緩衝液にて1μMに希釈する。

● I g E 依存性HRF標準液

IgE依存性HRFをO.1%ウシ血清アルブミン(シグマ社製)を含むPBSで1mMとなるように溶解し、 -20℃で保存する。

【0120】2. 測定法

①12穴組織培養用プレートにて培養したIgE依存性 HRF受容体含有MIN6細胞を、測定用緩衝液1m1 で2回洗浄した後、490μ1の測定用緩衝液を各穴に 加える。

② 10^{-3} ~ 10^{-10} Mの試験化合物溶液を $5\mu1$ 加えた後、標識 I g E 依存性 H R F を $5\mu1$ 加え、室温にて 1 時間反応させる。非特異的結合量を知るためには試験化合物の代わりに 10^{-3} Mの I g E 依存性 H R F を $5\mu1$ 加えておく。

③反応液を除去し、1 m l の洗浄用緩衝液で3回洗浄する。細胞に結合した標識 I g E 依存性HRFを0.2N N a O H - 1 % S D S で溶解し、4 m l の液体シンチレーターA (和光純薬製)と混合する。

●液体シンチレーションカウンター(ベックマン社製)を用いて放射活性を測定し、Percent Maximum Binding (PMB)を次の式で求める。

 $PMB = [(B-NSB) / (B_0-NSB)] \times 10$

PMB: Percent Maximum Binding

B:検体を加えた時の値

NSB: Non-specific Binding (非特異的結合量)

B₀ :最大結合量

【0121】本発明のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる化合物またはその塩は、IgE依存性HRFとIgE依存性HRF受容体との結合性を変化させる作用等を有することによって、インスリン分泌を調節する化合物であり、具体的には、

(イ) IgE依存性HRF受容体アゴニスト、(ロ) I

gE依存性HRF受容体アンタゴニスト、(ハ)IgE 依存性HRFとIgE依存性HRF受容体との結合力を 増強する化合物または(ニ)IgE依存性HRFとIg E依存性HRF受容体との結合力を減少させる化合物で ある。

【0122】該化合物としては、ペプチド、蛋白、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物などが挙げられ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であってもよい。

【0123】I gE依存性HRF受容体に対するアゴニストおよびI gE依存性HRFとI gE依存性HRF受容体との結合力を増強する化合物は、I gE依存性HRF受容体との結合力を増強する化合物は、I gE依存性HRFが有する作用(例、インスリン分泌阻害作用)と同様の作用を有しているので、前記したインスリン過剰分泌に起因する疾患に対する安全で低毒性な医薬として有用である。

【0124】一方、IgE依存性HRF受容体に対するアンタゴニストおよびIgE依存性HRFとIgE依存性HRF受容体との結合力を減少させる化合物は、IgE依存性HRFが有する作用を阻害することができるので、前記したインスリン分泌不全(分泌阻害)に起因する疾患、糖尿病などに対する安全で低毒性な医薬として有用である。

【0125】(2) IgE依存性HRFまたはIgE依存性HRF受容体の発現量を変化させる化合物のスクリーニング方法

IgE依存性HRFをコードするDNAおよび(または)IgE依存性HRF受容体をコードするDNAをプローブとして用いることにより、IgE依存性HRFまたはIgE依存性HRF受容体の発現量を変化させる化合物のスクリーニングに用いることができる。

【0126】すなわち、本発明は、例えば、(i) 非ヒト哺乳動物の①血液、②特定の臓器、③臓器から単離した組織もしくは細胞または(ii) 形質転換体に含まれる IgE依存性HRFまたはIgE依存性HRF受容体のmRNA量を測定することによる、IgE依存性HRFまたはIgE依存性HRF受容体の発現量を変化させる化合物のスクリーニング方法を提供する。

【0127】より具体的には、被検化合物の存在下および非存在下に、(i)非ヒト哺乳動物の①血液、②特定の臓器、③臓器から単離した組織もしくは細胞または

(ii) 形質転換体に含まれるIgE依存性HRFまたはIgE依存性HRF受容体のmRNA量を測定し、比較することにより、IgE依存性HRFまたはIgE依存性HRF受容体の発現量を変化させる化合物のスクリーニング方法を提供する。IgE依存性HRFまたはIgE依存性HRF受容体のmRNA量の測定は具体的には以下のようにして行なう。

【0128】(i)正常あるいは疾患モデル非ヒト哺乳動物(例えば、マウス、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブ

タ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど、より具体的には痴呆ラット、肥満マウス、動脈硬化ウサギ、担癌マウスなど)に対して、薬剤(例えば、抗痴呆薬、血圧低下薬、抗癌剤、抗肥満薬など)あるいは物理的ストレス(例えば、浸水ストレス、電気ショック、明暗、低温など)などを与え、一定時間経過した後に、血液あるいは特定の臓器(例えば、膵臓など)または臓器から単離した組織(例、ランゲルハンス島)あるいは細胞(例、膵臓β細胞、MIN6細胞)を得る。得られた血液等に含まれるIgE依存性HRFまたはIgE依存性HRF受容体のmRNAは、例えば、通常の方法により細胞等からmRNAは、例えば、面常の方法により細胞等からmRNAを抽出し、例えば、TaqManPCRなどの手法を用いることにより定量することができ、自体公知の手段によりノーザンブロットを行なうことにより解析することもできる。

(ii) IgE依存性HRF受容体を発現する形質転換体を作製し、該形質転換体に含まれるIgE依存性HRF 受容体のmRNAを同様にして定量、解析することができる。

【0129】より具体的には、IgE依存性HRFまたはIgE依存性HRF受容体の発現量を変化させる物質のスクリーニングは、(i)正常あるいは疾患モデル非ヒト哺乳動物に対して、薬剤あるいは物理的ストレスなどを与える一定時間前(30分前~24時間前、好ましくは1時間前、より好ましくは1時間前~6時間前)もしくは一定時間後(30分後~3日後、より好ましくは1時間後~2日後、より好ましくは1時間後~2日後、より好ましくは1時間後~24時間後)、または薬剤あるいは物理的ストレスと同時に被検化合物を投与し、投与後一定時間経過後(30分後~3日後、好ましくは1時間後~2日後、より好ましくは1時間後~24時間後)、細胞に含まれるIgE依存性HRFまたはIgE依存性HRF受容体のmRNA量を定量、解析することにより行なうことができ、

(ii) 形質転換体を常法に従い培養する際に被検化合物 を培地中に混合させ、一定時間培養後(1日後~7日 後、好ましくは1日後~3日後、より好ましくは2日後 ~3日後)、該形質転換体に含まれる I g E 依存性 H R F受容体のmRNA量を定量、解析することにより行な うことができる。本発明のスクリーニング方法を用いて 得られる物質は、IgE依存性HRFまたはIgE依存 性HRF受容体の発現量を変化させる作用を有する物質 であり、具体的には、(イ) I g E 依存性 H R F または I gE依存性HRF受容体の発現量を増加させることに より、IgE依存性HRF受容体を介する細胞刺激活性 (例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細 胞内Ca2+遊離、細胞内cAMP生成、細胞内cGMP 生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞 内蛋白質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下 などを促進する活性または抑制する活性など)を増強さ せる物質、(ロ)IgE依存性HRFまたはIgE依存 性HRF受容体の発現量を減少させることにより、該細胞刺激活性を減弱させる物質である。

【0130】該物質としては、ペプチド、蛋白、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物などが挙げられ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であってもよい。

【0131】該細胞刺激活性を増強させる物質は、Ig E依存性HRFが有する作用(例、インスリン分泌阻害 作用)と同様の作用を有しているので、前記したインス リン過剰分泌に起因する疾患に対する安全で低毒性な医 薬として有用である。

【 0 1 3 2 】該細胞刺激活性を減弱させる物質は、 I g E 依存性 H R F が有する作用を阻害することができるので、前記したインスリン分泌不全(分泌阻害)に起因する疾患、糖尿病などに対する安全で低毒性な医薬として有用である。

【0133】上記した本発明のスクリーニング方法を用いて得られる物質を医薬組成物として使用する場合、常 套手段に従って実施することができる。例えば、上記した I g E 依存性 H R F もしくはその作用を有する物質を含有する医薬と同様にして、錠剤、カプセル剤、エリキシル剤、マイクロカプセル剤、無菌性溶液、懸濁液剤などとすることができる。

【0134】また、該細胞刺激活性を増強させる物質または該細胞刺激活性を減弱させる物質を含有してなるインスリン分泌不全(分泌阻害)に起因する疾患や糖尿病の予防・治療剤は、前記した糖尿病治療剤、糖尿病性合併症治療剤、高脂血症治療剤、降圧剤、抗肥満剤、利尿剤、化学療法剤、免疫療法剤などの薬剤と組み合わせて用いることができる。

【0135】このようにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えば、哺乳動物(例えば、ヒト、ラット、マウス、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど)に対して投与することができる。

【0136】本発明のスクリーニング方法を用いて得られるIgE依存性HRFまたはIgE依存性HRF受容体の発現量を変化させる作用を有する物質の投与量は、投与対象、対象臓器、症状、投与方法などにより差異はあるが、経口投与の場合、一般的に、例えば、該細胞刺激活性を減弱させる化合物を糖尿病の治療に用いる場合、患者(60kgとして)においては、一日につき約0.1~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mgである。非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば、注射剤の形では、通常、糖尿病患者(60kgとして)においては、一日につき約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10mg程度を静脈注射により投与するのが好

都合である。他の動物の場合も、60kg当たりに換算 した量を投与することができる。

【0137】IgE依存性HRFに対する抗体は、IgE依存性HRFに対して結合性を有しているので、生体内におけるIgE依存性HRF濃度を感度良く定量することができるので、インスリン分泌異常の診断に有用である。

【0138】IgE依存性HRFに対する抗体を含有してなるインスリン分泌異常の診断剤は、IgE依存性HRFに対する抗体の他に、抗原の定量に必要な一般的な添加剤を含んでいてもよい。

【0139】IgE依存性HRFの定量法は、例えば、 競合法、サンドイッチ免疫測定法などと組み合わせるこ とによって用いることができる。すなわち、被検体を本 発明のレセプター蛋白質等と接触させることによって被 検体中のIgE依存性HRF濃度を測定することができ る。

【0140】具体的には、(i) IgE依存性HRFに対する抗体(HRF抗体)と、被検液および標識化されたIgE依存性HRFとを競合的に反応させ、該抗体に結合した標識化されたIgE依存性HRFの割合を測定することを特徴とする被検液中のIgE依存性HRFの定量法、および(ii)被検液と担体上に不溶化したHRF抗体および標識化された別のHRF抗体とを同時あるいは連続的に反応させたのち、不溶化担体上の標識剤の活性を測定することを特徴とする被検液中のIgE依存性HRFの定量法などが用いられる。上記(ii)の定量法においては、一方の抗体がIgE依存性HRFのN端部を認識する抗体で、他方の抗体がIgE依存性HRFのC端部に反応する抗体であることが望ましい。

【0141】また、IgE依存性HRFに対するモノクローナル抗体を用いてIgE依存性HRFの定量を行なうことができるほか、組織染色等による検出を行なうこともできる。これらの目的には、抗体分子そのものを用いてもよく、また、抗体分子の $F(ab')_2$ 、Fab'、あるいはFab画分を用いてもよい。

【0142】HRF抗体を用いる定量法は、特に制限されるべきものではなく、被測定液中の抗原量(例えば、ペプチド量)に対応した抗体、抗原もしくは抗体-抗原複合体の量を化学的または物理的手段により検出し、これを既知量の抗原を含む標準液を用いて作製した標準曲線より算出する測定法であれば、いずれの測定法を用いてもよい。例えば、ネフロメトリー、競合法、イムノメトリック法およびサンドイッチ法が好適に用いられるが、感度、特異性の点で、後述するサンドイッチ法を用いるのが特に好ましい。

【0143】標識物質を用いる測定法に用いられる標識 剤としては、例えば、放射性同位元素、酵素、蛍光物 質、発光物質などが用いられる。放射性同位元素として は、例えば、〔¹²⁵ I〕、〔¹³¹ I〕、〔³ H〕、 〔14 C〕などが用いられる。上記酵素としては、安定で比活性の大きなものが好ましく、例えば、βーガラクトシダーゼ、βーグルコシダーゼ、アルカリフォスファターゼ、パーオキシダーゼ、リンゴ酸脱水素酵素などが用いられる。蛍光物質としては、例えば、フルオレスカミン、フルオレッセンイソチオシアネートなどが用いられる。発光物質としては、例えば、ルミノール、ルミノール誘導体、ルシフェリン、ルシゲニンなどが用いられる。さらに、抗体あるいは抗原と標識剤との結合にビオチンーアビジン系を用いることもできる。

【0144】抗原あるいは抗体の不溶化に当っては、物理吸着を用いてもよく、また通常ペプチドあるいは酵素等を不溶化、固定化するのに用いられる化学結合を用いる方法でもよい。担体としては、アガロース、デキストラン、セルロースなどの不溶性多糖類、ポリスチレン、ポリアクリルアミド、シリコン等の合成樹脂、あるいはガラス等があげられる。

【0145】サンドイッチ法においては不溶化したHR Fモノクローナル抗体に被検液を反応させ(1次反応)、さらに標識化した別のHRFモノクローナル抗体を反応させ(2次反応)たのち、不溶化担体上の標識剤の活性を測定することにより被検液中のIgE依存性HRF量を定量することができる。1次反応と2次反応は逆の順序に行なっても、また、同時に行なってもよいし時間をずらして行なってもよい。標識化剤および不溶化の方法は前記のそれらに準じることができる。また、サンドイッチ法による免疫測定法において、固相用抗体あるいは標識用抗体に用いられる抗体は必ずしも1種類である必要はなく、測定感度を向上させる等の目的で2種類以上の抗体の混合物を用いてもよい。

【0146】サンドイッチ法によるIgE依存性HRFの測定法においては、1次反応と2次反応に用いられるHRFモノクローナル抗体は、IgE依存性HRFの結合する部位が相異なる抗体が好ましく用いられる。すなわち、1次反応および2次反応に用いられる抗体は、例えば、2次反応で用いられる抗体が、IgE依存性HRFのC端部を認識する場合、1次反応で用いられる抗体は、好ましくはC端部以外、例えばN端部を認識する抗体が用いられる。

【0147】HRFモノクローナル抗体をサンドイッチ 法以外の測定システム、例えば、競合法、イムノメトリック法あるいはネフロメトリーなどに用いることができ る。

【0148】競合法では、被検液中の抗原と標識抗原と を抗体に対して競合的に反応させたのち、未反応の標識 抗原(F)と、抗体と結合した標識抗原(B)とを分離 し(B/F分離)、B, Fいずれかの標識量を測定し、 被検液中の抗原量を定量する。本反応法には、抗体とし て可溶性抗体を用い、B/F分離をポリエチレングリコ ール、前記抗体に対する第2抗体などを用いる液相法、 および、第1抗体として固相化抗体を用いるか、あるいは、第1抗体は可溶性のものを用い第2抗体として固相 化抗体を用いる固相化法とが用いられる。

【0149】イムノメトリック法では、被検液中の抗原 と固相化抗原とを一定量の標識化抗体に対して競合反応 させた後固相と液相を分離するか、あるいは、被検液中 の抗原と過剰量の標識化抗体とを反応させ、次に固相化 抗原を加え未反応の標識化抗体を固相に結合させたの ち、固相と液相を分離する。次に、いずれかの相の標識 量を測定し被検液中の抗原量を定量する。

【0150】また、ネフロメトリーでは、ゲル内あるいは溶液中で抗原抗体反応の結果生じた不溶性の沈降物の量を測定する。被検液中の抗原量が僅かであり、少量の沈降物しか得られない場合にもレーザーの散乱を利用するレーザーネフロメトリーなどが好適に用いられる。

【0151】これら個々の免疫学的測定法を本発明の定量方法に適用するにあたっては、特別の条件、操作等の設定は必要とされない。それぞれの方法における通常の条件、操作法に当業者の通常の技術的配慮を加えて本発明のペプチドの測定系を構築すればよい。これらの一般的な技術手段の詳細については、総説、成書などを参照することができる。

【0152】例えば、入江 寛編「ラジオイムノアッセ イ」(講談社、昭和49年発行)、入江 寛編「続ラジ オイムノアッセイ」(講談社、昭和54年発行)、石川 栄治ら編「酵素免疫測定法」(医学書院、昭和53年発 行)、石川栄治ら編「酵素免疫測定法」(第2版)(医 学書院、昭和57年発行)、石川栄治ら編「酵素免疫測 定法」(第3版)(医学書院、昭和62年発行)、「Me thods in ENZYMOLOGY, Vol. 70(Immunochemical Techniq ues(Part A))、 同書 Vol. 73(Immunochemical Techniq ues(Part B))、同書 Vol. 74(Immunochemical Techniq ues(Part C))、 同書 Vol. 84(Immunochemical Techniq ues(Part D: Selected Immunoassays))、同書 Vol. 9 2(Immunochemical Techniques(Part E : Monoclonal An tibodies and General Immunoassay Methods))、同書 Vol. 121 (Immunochemical Techniques (Part I: Hybrid oma Technology and Monoclonal Antibodies))(以上、 アカデミックプレス社発行)などを参照することができ る。以上のようにして、HRF抗体を用いることによっ て、IgE依存性HRFを感度良く定量することができ

【0153】さらには、HRF抗体を用いてIgE依存性HRFの濃度の増加が検出された場合には、例えば、糖尿病、耐糖能障害、ケトーシス、アシドーシス、糖尿病神経障害、糖尿病腎症、糖尿病網膜症、高脂血症、性機能障害、皮膚疾患、関節症、骨減少症などの疾病である、または将来罹患する可能性が高いと診断することができる。

【0154】また、HRF抗体を用いてIgE依存性H

RFの濃度を定量することによって、IgE依存性HRFの濃度の減少が検出された場合、例えば、肥満、高脂血症、2型糖尿病、低血糖症、高血圧、糖尿病神経障害、糖尿病腎症、糖尿病網膜症、浮腫、インスリン抵抗性、不安定糖尿病、脂肪萎縮、インスリンアレルギー、インスリノーマなどの疾病である、または将来罹患する可能性が高いと診断することができる。

【0155】また、HRF抗体は、体液や組織などの被検体中に存在するIgE依存性HRFを検出するために使用することができる。また、IgE依存性HRFを精製するために使用する抗体カラムの作製、精製時の各分画中のIgE依存性HRFの検出、被検細胞内におけるIgE依存性HRFの挙動の分析などのために使用することができる。

【0156】I gE依存性HRFをコードするDNAは、例えば、プローブとして使用することにより、ヒトまたは温血動物(例えば、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、トリ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サルなど)におけるI gE依存性HRFをコードするDNAまたはmRNAの異常(遺伝子異常)を検出することができるので、例えば、該DNAまたはmRNAの損傷、突然変異あるいは発現低下や、該DNAまたはmRNAの増加あるいは発現過多などの遺伝子診断剤として有用である。

【0157】I gE依存性HRFをコードするDNAを用いる上記の遺伝子診断は、例えば、自体公知のノーザンハイブリダイゼーションやPCR-SSCP法(ゲノミックス(Genomics),第5巻,874~879頁(1989年)、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ユーエスエー(Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America),第86巻,2766~2770頁(1989年))などにより実施することができる。

【0158】例えば、ノーザンハイブリダイゼーションによりIgE依存性HRFの発現過多が検出された場合は、例えば、糖尿病、耐糖能障害、ケトーシス、アシドーシス、糖尿病神経障害、糖尿病腎症、糖尿病網膜症、高脂血症、性機能障害、皮膚疾患、関節症、骨減少症などである可能性が高い、または将来罹患する可能性が高いと診断することができる。

【0159】また、ノーザンハイブリダイゼーションによりIgE依存性HRFの発現低下が検出された場合は、例えば、肥満、高脂血症、2型糖尿病、低血糖症、高血圧、糖尿病神経障害、糖尿病腎症、糖尿病網膜症、浮腫、インスリン抵抗性、不安定糖尿病、脂肪萎縮、インスリンアレルギー、インスリノーマなどである可能性が高い、または将来罹患する可能性が高いと診断することができる。

[0160]

: システイン

: メチオニン

: アルギニン

: ヒスチジン

: チロシン

:プロリン

: リジン

:グルタミン酸

: アスパラギン酸

: フェニルアラニン

: トリプトファン

〔配列番号:1〕TCTP p21のアミノ酸配列を示

〔配列番号:2〕TCTP p23のアミノ酸配列を示

〔配列番号:3〕TCTP p26のアミノ酸配列を示

〔配列番号:4〕TCTP p21をコードするDNA

〔配列番号:5〕TCTP p23をコードするDNA

〔配列番号:6〕TCTP p26をコードするDNA

: アスパラギン

:グルタミン

Суѕ

Met

Glu

Asp

Lуs

Arg

His

Рhе

Туг

Trp

Pro

Asn Gln

す。

の塩基配列を示す。

の塩基配列を示す。

の塩基配列を示す。

[0162]

【実施例】本発明は、更に以下の実施例および実験例に よって詳しく説明されるが、これらの例は単なる実施で あって、本発明を限定するものではなく、また本発明の 範囲を逸脱しない範囲で変化させてもよい。

【0161】なお、大腸菌を用いての遺伝子クローニングは、モレキュラー・クローニング(Molecular cloning)に記載されている方法に従った。本明細書および図面において、塩基やアミノ酸などを略号で表示する場合、IUPAC-IUB Commission on Biochemical Nomenclatureによる略号あるいは当該分野における慣用略号に基づくものであり、その例を下記する。またアミノ酸に関し光学異性体があり得る場合は、特に明示しなければし体を示すものとする。

DNA : デオキシリボ核酸

c D N A : 相補的デオキシリボ核酸

 A
 : アデニン

 T
 : チミン

 G
 : グアニン

 C
 : シトシン

mRNA :メッセンジャーリボ核酸

Gly : グリシン

Ala : アラニン Val : バリン

 Leu
 : ロイシン

 Ile
 : イソロイシン

 Ser
 : セリン

 Thr
 : スレオニン

実施例1

(1) I g E 依存性 H R F の作用を阻害する化合物A1 O mg(2) 乳糖6 O mg

 (3) コーンスターチ
 35mg

 (4)ゼラチン
 3 mg

(5) ステアリン酸マグネシウム

化合物A 10mgと乳糖60mgおよびコーンスターチ35mgの混合物を10%ゼラチン水溶液0.03ml(ゼラチンとして3mg)を用い、1mmメッシュの篩を通して顆粒化した後、40℃で乾燥し再び篩過する。かくして得られる顆粒をステアリン酸マグネシウム2mgと混合し、

圧縮する。得られる中心錠を、蔗糖、二酸化チタン、タルクおよびアラビアゴムの水懸液による糖衣でコーティングする。コーティングが施された錠剤をミツロウで艶出してコート錠を得る。

 $2 \, \text{mg}$

3 mg

[0163]

実施例2

(1) I g E 依存性 H R F の作用を阻害する化合物A 1 O mg(2) 乳糖 7 O mg

 (3) コーンスターチ
 5 Oms

 (4) 可溶性デンプン
 7 ms

(5)ステアリン酸マグネシウム

化合物A 10mgとステアリン酸マグネシウム3mgを可溶性デンプンの水溶液O.07ml(可溶性デンプンとして7mg)で顆粒化した後、乾燥し、乳糖70mgおよびコ

ーンスターチ50mgと混合する。混合物を圧縮して錠剤を得る。

[0164]

実施例3

(1) I g E 依存性 H R F の作用を阻害する化合物 A 5 mg

(2)食塩 2 0 mg

(3)蒸留水

化合物A 5mgおよび食塩20mgを蒸留水に溶解させ、水を加えて全量2mlとする。溶液をろ過し、無菌条件下に2mlのアンプルに充填する。アンプルを滅菌した後、

全量 2mlとする

密封し注射用溶液を得る。

[0165]

実施例4

(1) I g E 依存性 H R F の作用を有する化合物 B1 O mg(2) 乳糖6 O mg(3) コーンスターチ3 5 mg(4) ゼラチン3 mg(5) ステアリン酸マグネシウム2 mg

化合物B 10msと乳糖60msおよびコーンスターチ35mgの混合物を10%ゼラチン水溶液0.03ml(ゼラチンとして3mg)を用い、1mmメッシュの篩を通して顆粒化した後、40℃で乾燥し再び篩過する。かくして得られる顆粒をステアリン酸マグネシウム2msと混合し、

圧縮する。得られる中心錠を、蔗糖、二酸化チタン、タルクおよびアラビアゴムの水懸液による糖衣でコーティングする。コーティングが施された錠剤をミツロウで艶出してコート錠を得る。

[0166]

実施例5

(1) I g E 依存性 H R F の作用を有する化合物 B1 0 mg(2) 乳糖7 0 mg(3) コーンスターチ5 0 mg(4) 可溶性 デンプン7 mg(5) ステアリン酸マグネシウム3 mg

化合物 B 1 0 mgとステアリン酸マグネシウム 3 mgを可溶性デンプンの水溶液 0.07 ml (可溶性デンプンとして 7 mg) で顆粒化した後、乾燥し、乳糖 7 0 mgおよびコ

ーンスターチ50mgと混合する。混合物を圧縮して錠剤を得る。

[0167]

実施例6

(1) I gE依存性HRFの作用を有する化合物B

(2)食塩

5 mg 2 0 mg

(3)蒸留水

全量 2mlとする

化合物B 5mgおよび食塩20mgを蒸留水に溶解させ、水を加えて全量2mlとする。溶液をろ過し、無菌条件下に2mlのアンプルに充填する。アンプルを滅菌した後、密封し注射用溶液を得る。具体的には、上記の実施例4~6において、化合物Bとして、TCTP p21、TCTP p23またはTCTP p26を使用する。

【0168】実験例1

(1)実験材料

雄性C57BL/6および雄性C3H/HeNマウス(日本SLC、静岡)、ウィスター系雄性ラット(日本SLC、静岡)ならびにハートレー系雄性モルモット(日本SLC、静岡)から膵組織を摘出した。摂食に伴う膵臓、肝臓および血清中のTCTP p21の変化の測定には雄性C3H/HeNマウスおよびC57BL/6マウスを用いた。マウス膵 β 細胞株(MIN6細胞)は、非動化済み牛胎児血清(FCS、フロー社、McLean, VA)を15%、100 IU/mlペニシリン、100 μ g/mlストレプトマイシン、5 μ M2- μ Nカプトエタノールおよび25 mMグルコースを含むDMEMを用いて37℃、5%CO2-95% air にて培養した。なお、実験には18~23継代の細胞を用いた。マウス膵ランゲルハンス島の単離は Lacy らの方法に従った。C3H/He

NあるいはC57BL/6マウスの膵臓に Hank's balanced sa It solution (HBSS) を注入し、膵臓を膨らませてから摘出した。ハサミで細切後、37 \mathbb{C} 、10 分間、2.5 mg/mlのコラゲナーゼS-1 (新田ゼラチン、大阪)を含むHBSSでインキュベーションした。消化した膵細胞にHBSSを加えて400 g、1 分間の遠心洗浄を3回行なった。最後に上清を除いた後、Dulbecco's modified Eagle's medium (DMEM) を加えて遠心洗浄を行なった。細胞をDMEMの入ったディッシュに分散させ、顕微鏡下で $2\mu1$ ピペットマンにて膵ランゲルハンス島を回収した。単離した膵ランゲルハンス島はDMEM中で37 \mathbb{C} 、5 % \mathbb{C} \mathbb{C} \mathbb{C} \mathbb{C} 95% air にて培養した。

【0169】(2) 抗TCTP p21抗体の作成と膵 臓組織の免疫組織染色

マイクロシークエンスにより得られたTCTP p 2 1 のN末端20アミノ酸の塩基配列を基にペプチドを合成し、これを抗原としてウサギを免疫して抗血清を作製した。抗原として用いた合成ペプチドを固定化したアガロースビーズを作製し、得られたポリクローナル抗体をアフィニティー精製した。ヒト膵癌切除組織のパラフィン包埋組織をミクロトームにて厚さ4μmの切片を作成

し、スライドガラス上にのせ風乾した。キシレンで脱パ ラフィン化した後、アルコール濃度を段階的に下げて水 和し、蒸留水で5分間洗浄した。Phosphate-buffered sa line (PBS)で100倍希釈したヤギ正常血清を滴下 し、室温で20分間静置しブロッキングを行なった。上述 の抗TCTP p21 抗体(100倍希釈)で、室温、1時 間反応させた。結合した抗体は、ペルオキシダーゼ標識 抗ウサギ I gGF (ab') ²抗体を結合させ、アジピン・ ビオチン・ペルオキシダーゼ染色キット(Vectastain A BCキット)を用いて検出した。同時に、ヘマトキシン 染色を行なった。C57BL/6マウス(6~8週齢) から膵臓を摘出し、3%ホルマリン溶液で固定し、パラ フィン包埋した。包埋した組織をミクロトームにて厚さ 4 μπの切片を作成し、スライドガラス上にのせ風乾し た。キシレンで脱パラフィン化した後、アルコール濃度 を段階的に下げて水和し、蒸留水で5分間洗浄した。P BSで100倍希釈したヤギ正常血清を滴下し、室温で20 分間静置しブロッキングを行なった。1次抗体として抗 インスリン抗体(100倍希釈、SANBIO Amsterdam、Nethe rlands)を用いて、室温で2時間反応させた。PBSで 5分間、3回洗浄後、二次抗体としてローダミン標識抗 マウス I gG F (ab') ² 抗体 (100倍希釈、日本アマシャ ム社、東京)を用いて、室温で1.5時間反応させた 後、PBSで10分間、4回洗浄した。さらに1次抗体と して抗TCTP p21 抗体(100倍希釈)を用いて、室 温で2時間反応させた。PBSで5分間、3回洗浄後、 2次抗体としてfluorescein isothiocyanate (FIT C) 標識抗ウサギ I gG F (ab') ² 抗体 (100倍希釈、サ ンタクルーズ社、Santa Cruz 、CA)を用いて、室温 で1.5時間反応させた。PBSで5分間、3回洗浄 後、PermaFluor™ Aqueous Mounting Medium (日本ター ナー社、東京)で封入し、共焦点レーザー顕微鏡で観察 した。

【0170】(3) リコンビナントTCTP p21 (rTCTP p21) の作製

既に報告した方法(ジャーナル・オブ・イミュノロジー(J. Immunol.)、第161巻、6356)に基づき、ヒトTCTPp21cDNAをグルタチオン-S-トランスフェラーゼ融合蛋白質発現ベクターに組み込み大腸菌に発現させた。融合蛋白質はトロンビン(40 unit)で処理してグルタチオン-S-トランスフェラーゼを解離させ、rTCTPp21をイオン交換クロマトグラフィーで精製した。

【 0 1 7 1 】 (4) 膵組織、細胞、培養液および血清中のTCTP p 2 1 の測定

摘出した膵および肝組織は、2 mM EDTA、2 mM EGTA、1 mM phenylmethylsulfonyl fluoride (PM SF) および0.1 mM leupeptin を含むpH7.4の100 mM Tris-HClバッファーを加えて、テフロン(登録商標)のポッターでホモジネートした。得られたホモジネ

ートを10500g、4℃、15分間で遠心して、可溶性蛋白 質を調製した。35 mm 径培養ディッシュで培養したMI N6細胞に、2 mM EDTA、2 mM EGTA、1 mM PMSFおよび0.1 mM leupeptin を含むpH7.4の10 0 mM Tris-HC1バッファーを加えてラバーポリスマン で細胞を剥離し、さらに細胞をテフロン(登録商標)の ポッターでホモジネートした。得られたホモジネートを 10500g、4℃、15分間で遠心して、可溶性蛋白質を調 製した。メディウムは1.5㎡のマイクロチューブに回 収し、900gで5分間遠心した。上清を遠心濃縮チュー ブ(10,000 NMWL filter tube; ミリポア社、Bedfo rd、MA)を用いて50倍濃縮した。マウスの心臓と尾静 脈より採血した血液は、抗凝固剤入りのBDチューブに 入れて5000 rpm で遠心し、血小板を含まない血清を得 た。抽出した蛋白質(50μg)、血清4μ1、50倍に濃 縮した培養液(20µ1)を12%SDS-PAGEで分離 し、polyvinylidene difluoride (PVDF) 膜に転写 した。転写後、PVDF膜を4%精製ミルクカゼインで 1時間、室温でブロッキングし、0.05% Tween 20を含 むPBS(PBS-T)で洗浄した。次にPVDF膜を 1次抗体(3,000倍希釈した抗TCTP p21抗体)と 室温で1時間反応させた。PBS-Tで洗浄後、2次抗 体〔6,000倍希釈した horse radish peroxidase 標識抗 ウサギ I gGF (ab') 2] (日本アマシャム社、東京) と室温で1時間反応させた。PBS-TでPVDF膜を 洗浄後、結合した1次抗体はECL検出キット(日本ア マシャム社、東京)を用いて検出した。

【0172】(5)MIN6細胞および単離膵ランゲル ハンス島からのインスリン分泌の測定

MIN6細胞は15% FCSを含む高グルコース含有D MEM中で24穴および96穴プレートにて4日間培養後、 実験に用いた。2.8 mMグルコースおよび15%FCSを 含むDMEMに交換して1.5時間インキュベーション した後、25 mMグルコースと15%FCSを含むDME Mに交換してグルコース刺激を種々の時間おこなった。 異なった濃度の rTCTP p21を種々の時間添加し た細胞も同様のグルコース刺激を行ない、培養液中に分 浴されたインスリン量をインスリン測定 enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA) キット (レビス インスリンキッド、シバヤギ、群馬)を用いて測定し た。細胞は1N NaOHで溶解し、蛋白質定量に用い た。単離膵ランゲルハンス島は5個ずつ、2.8 mMグル コースと15%FCSを含むDMEMに入れ、異なった濃 度の rTCTP p21を種々の時間加えた後、同様の グルコース刺激を行ない、培養液中に放出されたインス リン量を上記と同様の方法測定した。インキュベーショ ンはすべて37℃、5% CO2-95% airで行なった。 【0173】(6) 膵β細胞におけるTCTP p21 蛋白質の発現

マウス、ラットおよびモルモットの各組織でのTCTP

p21蛋白質の発現を抗TCTPp21抗体を用いたウエスタンブロット法で調べた(図1)。動物種によって各組織での発現レベルは異なっていたが、膵臓では高レベルのTCTPp21蛋白質の発現が共通して認められた。26kDaのTCTPp21蛋白質より分子量の大きい約30kDaの蛋白質はN-glycosylationを受けたTCTPp21である。マウス膵臓組織でのTCTPp21およびインスリンの発現を蛍光抗体二重免疫組織染色により確認した。TCTPp21は膵臓のランゲルハンス島のインスリン分泌細胞(β 細胞)に発現していた(図2)。また、ヒト膵癌切除標本の正常組織部分を抗TСTP抗体を用いて免疫組織染色を行なった結果でも、TCTPはランゲルハンス島の β 細胞に発現しているこ

とを確認した。

【 0 1 7 4 】 (7) グルコース刺激による膵β細胞での TCTP p 2 1 の誘導

マウス膵 β 細胞(MIN6細胞)を低グルコース(2.8 mM)のDME M中で、1.5時間インキュベーションした後、高グルコース(25 mM)のDME Mに交換し、経時的にTCTP p21蛋白質量の変化をウエスタンブロット法により調べた(図3A)。高グルコース刺激前のTCTP p21レベルを1とした場合、グルコース刺激によりMIN6細胞内に誘導されたTCTPp21レベルのデンシトメーター値を以下に示す。

[0175]

【表1】

【0176】同時に、培養液中に分泌されたTCTP p21量を調べたところ、刺激後1時間までは検出されなかったが、刺激後1時間から4時間の間に低レベルのTCTP p21が検出された(図3B)。

【0177】(8)インスリンによるMIN6細胞内の TCTP p21発現レベルの抑制と分泌作用 高グルコース下および低グルコース下で10nMのイン スリンをMIN6細胞に添加し、細胞内のTCTP p

[0179]

21蛋白質量の変化をウエスタンブロット法により経時的に調べた(図4A、B)。インスリン刺激前のTCTPp21レベルを1とした場合、インスリン刺激後のMIN6細胞内におけるTCTPp21レベルのデンシトメーター値を以下に示す。

【0178】 【表2】

高グルコース下(2	5 mM)				
<u>インスリン刺激前</u>	30分後	1 時間後	2時間後	4時間後	8 時間後
1.00	0.82	0.68	0.54	0.62	0.74
			【表3】		
低グルコース F(2	.8 mM)				
インスリン刺激前	30分後	1 時間後	2 時間後	4時間後	8 時間後

1,00 0.54 0.36 0.28 0,21 0.07

【0180】同時に、培養液中に分泌されたTCTP p21量を調べたところ、高グルコース下では検出範囲 内のTCTP p21の分泌は認められなかったが、低 グルコース下では、細胞内の減少量に相当するTCTP p21の分泌を確認した(図4C)。

【0181】(9)rTCTP p21によるMIN6細胞のインスリン分泌の抑制

0.01~2μg/mlの rTCTP p21で8時間インキュベーションしたMIN6細胞を、低グルコース下

(2.8 mM)で1.5時間インキュベーションし、高グルコース(25 mM)の培養液に交換し、グルコース刺激を1時間行ない分泌されたインスリンを測定した。尚、低グルコース下で1時間に分泌されるインスリン量を基礎分泌量とした。また、この間 rTCTP p 21 は常に反応液中に添加しておいた。分泌されたインスリン量を以下に示す。

【0182】 【表4】

条件	インス	リン分泌量(ng/μg	g protein/h)
	平均	標準偏差	n
低グルコース (2.8 mM)	0.160	0. 022	4
高グルコース (25 mM)			
- rTCTP p21	0.695	0. 101	4
$\pm 0.01 \mu$ g/ml rTCTP p21	0,477	0.021	4
+0.1 μ g/ml rTCTP p21	0, 334	0.089	5
+0.5 μ g/ml rTCTP p21	0.215	0.011	5
+ 1 μ g/ml rTCTP p21	0. 211	0.043	5
$+2 \mu \text{ g/ml}$ rTCTP p21	0, 239	0.070	5

【0183】次に、 $1 \mu g/ml rTCTP p 21 を グルコース刺激前3.5、5.5、9.5、および13.5時間に添加した場合の1時間のインスリン分泌量を示す。$

[0184]

【表5】

条件 インスリ	インスリン分泌量(ng/μg protein/h)				
	平均	標準偏差	ħ		
低グルコース (2.8 mM)	0. 160	0.022	4		
高グルコース (25 mM)					
— гТСТР р21	0.695	0. 101	4		
$+$ 1 μ g/ml rTCTP p21, 3.5hours	0.247	0.047	5		
$+$ 1 μ g/m1 rTCTP p21, 5.5hours	0. 261	0.038	4		
$+$ 1 μ g/ml rTCTP p21, 9.5hours	0.211	0.043	5		
$+$ 1 μ g/ml rTCTP p21, 13.5hours	0. 333	0. 125	5		

【0185】さらに、1μg/mlの rTCTP p21で8時間処理したMIN6細胞を低グルコース下で1.5時間インキュベーションし、グルコース刺激した細胞からの経時的なインスリンの分泌を測定して無処理の細胞と

比較したデータを示す。

[0186]

【表6】

刺激時間	グルコース刺激後のインスリン分泌量 (ωg/μg protein/h)			
	無処理の細胞	rTCTP p21処理細胞		
2分	0. 223	0.117		
5分	0, 719	0. 121		
10分	0. 989	0. 122		
20分	1.058	0, 185		
30分	1, 241	0, 255		

【0187】大腸菌より作成したリコンビナントTCT P p 21蛋白質 (rTCTP p 21) には、大腸菌由来のエンドトキシン (LPS) が微量混入している (1 μ g/mlの rTCTP p 21反応液には約1 Ong/mlの LPSが含まれている)。 rTCTP p 21の作用が混入しているLPSによるものでないことを確かめるた

め、MIN6細胞に大腸菌K-235株のLPS(シグマ社)を種々の濃度加え8時間作用させた。この細胞からのインスリン分泌を示す。

[0188]

【表7】

条件		インスリ	ン分泌量	(ng/μg protein/h)
		值1	値 2	平均
– L P S		0. 427	0. 324	0.376
+ L P S	$(0.01 \mu \text{g/ml})$	0.446	0.518	0. 482
+ L P S	$(0.1 \mu \text{g/ml})$	0,618	0.626	0.622
+ L P S	(1 μ g/ml)	0.445	0. 469	0. 457
+ L P S	(10 µ g/m1)	0.408	0. 343	0. 376

【0189】また、200ng/mlのポリミキシンBで25 ℃、60分間 rTCTP p21の処理をおこなっても rTCTP p21のグルコース刺激によるインスリン分泌抑制作用は消失しなかった。

【0190】(10)rTCTP p21によるマウス単離膵ランゲルハンス島からのインスリン分泌の抑制 (10-1) C3H/HeNマウスから膵ランゲルハンス島を分離し、高グルコースのDMEM中で、 $0.01\sim1$ μ g/ π lのrTCTP p21を中等度のサイズのランゲルハンス島5個に添加して8時間作用させた後、低グルコ

ース (2.8 m) で1.5時間インキュベーションした。このランゲルハンス島を高グルコース (25 m) の培養液に交換し、グルコース刺激を1時間行なった。尚、低グルコース下で1時間に分泌されるインスリン量を基礎分泌量とした。また、この間 rTCTP p21 は常に反応液中に添加しておいた。分泌されたインスリン量を以下に示す。

[0191]

【表8】

条件	インスリン分泌量 (ng/5 islets/h)			
	平均	標準偏差	n	
低グルコース (2.8 mM)	0. 50	0. 14	5	
高グルコース (25 mM)				
- rTCTP p21	16. 35	2. 75	8	
+0.01 μ g/ml rTCTP p21	16. 10	3, 67	4	
$\pm 0.1 \mu$ g/ml rfCTP p21	14. 55	0, 75	6	
$+0.5 \mu$ g/ml rTCTP p21	9. 66	1. 44	4	
+ 1 μ g/ml rTCTP p21	2: 02	0. 50	6	

【0192】C57BL/6マウスからも膵ランゲルハンス島を分離して、rTCTP p21の作用を確認した。分離した中等度のサイズのランゲルハンス島5個を $1\mu g/ml$ の rTCTP p21で種々の時間処理した

後、グルコース刺激を行ない1時間あたりのインスリン 分泌量を測定した。

[0193]

【表9】

1μg/ml rTCTP p21処理時間	インスリ	ン分泌量(ng/5 i	islets/h)
	平均	標準偏差	n
低グルコース (2.8 mM)	0, 34	0.06	6
高グルコース (25 mM)			
- rTCTP p21	3, 85	0, 63	7
同時投与	1. 50	0. 18	3
0.5時間	0, 58	0, 17	3
1.5時間	0. 91	0, 28	3
3.5時間	0, 96	0. 14	3
9. 5時間	0. 66	0. 22	6

【0194】 (10-2) SDラットから膵ランゲルハンス島を分離し、高グルコースのDME M中で、 $0.5\sim2$ μ g/mlの rTCTP p21を中等度のサイズのランゲルハンス島約5個に添加して3時間作用させた後、低グルコース(2.8 mM)で1時間インキュベーションした。このランゲルハンス島を高グルコース(2.5 mM)の培

養液に交換し、グルコース刺激を1時間行なった。尚、低グルコース下で1時間に分泌されるインスリン量を基礎分泌量とした。また、この間 rTCTP p21は常に反応液中に添加しておいた。分泌されたインスリン量を以下に示す。

[0195]

【表10】

条件	インスリン分泌量(μ U/μ gDNA/h)			
	平均	標準偏差	n	
低グルコース (2.8 mM)	1270	429	4	
高グルコース (25 mM)				
- rTCTP p21	1777	176	4	
$+0.5\mu$ g/ml rTCTP p21	1612	135	4	
$+$ 1 μ g/ml rTCTP p21	1228	115	4	
$+$ 2 μ g/ml rTCTP p21	1371	126	4	

【0196】(10-3)rTCTP p21によるイン スリン分泌阻害作用が細胞傷害によるものでないこと、 また、この阻害が可逆的であることを確認するために、 以下の実験を行なった。まず、C57BL/6マウスか ら分離した中間サイズの膵ランゲルハンス島5個を1.5 時間2.8 mMグルコースを含むDMEMでインキュベーシ ョンした。1時間インキュベーション経過した時点で、1 mg/mlのrTCTP p21を添加し、30分後に同じく1 mg/mlのrTCTP p21の存在下で25 mMのグルコース を含むDMEMでランゲルハンス島を1時間刺激した(表1 1の①)。その後、ランゲルハンス島をDMEMで洗浄して rTCTP p21を除き、再び2.8 mMグルコースを含む DMEMで30分間インキュベーションした後(表11の ②)、25 mMのグルコースを含むDMEMでランゲルハンス 島を1時間刺激し(表11の3)、この間の各インキュ ベーション中に分泌されたインスリン量を測定した。実 験は3回行なった。

【0197】 【表11】

インスリン分泌量(ng/h/5 islets)

平均值	標準偏差
2.54	0.28
0.64	0.11
3, 00	0.32
0. 73	0.14
0. 63	0.14
2, 28	0, 33
	2. 54 0. 64 3. 00 0. 73 0. 63

表中、rTCTP p21(-)はコントロール群を示す。

	摂食前	0.5時間	1時間	2時間	4 時間	8時間
1回目	1,00	1.98	0.63	6. 36	9. 75	
2回目	1.00	0. 75	1. 06	4, 67	3, 22	0. 73

【0198】(11)食餌摂取によるマウス膵臓でのT CTP p21の誘導

24時間絶食させたC3H/HeNマウスに固形食を与え、経時的に膵臓のTCTP p21レベルをウエスタンブロット法で測定し、摂食開始前のTCTP p21レベルを1として、摂食後の膵臓でのTCTP p21レベルのデシントメーター値を以下に示す(図5参照)。

[0199]

【表12】

目の食餌直前、開始後1,2,4,8および12時間後に屠殺して末梢血を採血し、肝臓および膵臓を摘出した。血漿中(血小板を除いた分画)と肝臓および膵臓中のTCTP p21量をウエスタンブロット法で測定し、摂食開始前のそれぞれのTCTP p21レベルを

1として、摂食後のTCTPp21レベルのデンシトメーター値を以下に示す。データは2匹の平均値で示した(図6参照)。

[0201]

【表13】

	摂食前	1時間	2 時間	4 時間	8 時間	12時間
肝臓	1.00	1.01	1. 44	1.23	0. 90	0.94
膵臓	1.00	2.32	2. 83	2.78	3. 51	1.68
血漿	1.00	5.60	2. 74	4.00	0.62	1, 47

【0202】実験例2 抗rTCTP p21中和抗体に よるインスリン分泌促進効果

(1)精製中和抗体の濃度依存性効果

rTCTP p21でウサギを免疫して抗rTCTP p2 1 抗体を作成した。得られた抗血清をアフィニティー精製して抗体Aを作成した。C57BL/6マウスから分離した膵ランゲルハンス島を用いて抗体の中和活性を測定した。中間サイズのランゲルハンス島5個を1.5時間2.8 mMグルコースを含むDMEMでインキュベーションし

た後、25 mMのグルコースを含むDMEMで1時間刺激して放出されたインスリン量を測定した。 $1\mu\text{g/ml}$ のrTCTP p21は、1.5時間2.8 mMグルコースを含むDMEMでインキュベーション開始直後に添加し、高グルコース刺激の間も継続して存在させた。抗体処理はrTCTP p21と抗体Aを室温で30分間反応させたものを添加した。結果を表14に示す。

【0203】

【表14】

条件	インスリン分泌量(ng/h/5 islets)						
					平均值	標準偏差	
2.8mMグルコース	0.43						
25mMグルコース	2, 60,	2. 48,	2, 75		2.61	0.11	
rTCTP p21(1 μ g/m1)	0. 93,	0.88,	1. 05		0.95	0.07	
rTCTP p21(1 μ g/ml)	1.40,	0.94,	1.2b		1. 19	0.19	
+精製抗体A(0.001μg/ml)							
rTCTP p21(1 μ g/m1)	2, 00,	1, 68,	2, 47,	1.40	1.18	0.40	
+精製抗体A(0.01μg/ml)							
rTCTP p21(1 μ g/m1)	4. 30,	3, 60,	5. 40,	3.40	4. 18	0. 78	
+精製抗体A(0.1μg/ml)							
rTCTP p21(1μg/ml)	4. 85,	3, 05,	3, 65		3, 85	0. 75	
+精製抗体A(1μg/ml)							

【0204】(2)精製中和抗体による内因性rTCT P p21抑制効果

C57BL/6マウスから分離した膵ランゲルハンス島を用いて、内因性TCTP p21に対する抗体Aの中和活性を測定した。中間サイズのランゲルハンス島5個を1.5時間2.8 mMグルコースを含むDMEMでインキュ

【0205】

【表15】

条件	インスリン分泌量(ng/h/5 islets)						
		平均值	標準偏差				
2.8mMグルコース	0,38, 0,50, 0,24,	0.40	0, 10				
	0.43, 0.53, 0.32						
25mMグルコース	3, 58, 3, 13, 3, 63,	3, 24	0.36				
	3.60, 3.65, 2.80,						
	3, 25, 2, 90, 3, 72,						
	3, 15, 2, 70, 2, 75,						
	3. 25						
精製抗体A(1μg/ml)	3, 60, 4, 70, 4, 75,	4. 59	0.78				
	4. 30, 3. 60, 5. 40,						
	3, 40, 4, 33, 3, 60						
	4. 40						
Normal IgG(1 µ g/ml)	3.60, 3.65, 2.80,	3, 24	0.39				
	2. 91						

表中、Normal IgGは、正常ウサギIgGを示す。

【0206】実験例3

(1) グルコース刺激によるMIN6細胞からのTCTP p 2 1 誘導

【0207】(2) グルコース刺激及び摂食による 織からの TCTP p 2 1 誘導

(2-1) 一晩絶食させたC57BL/6 雄性マウス(12-16週 齢)に経口ゾンデを用いて3g/kg体重のグルコースを胃内 投与し、経時的に膵臓及び血清を採取してTCTP p 21量をウエスタンブロット法で測定した(図8)。ま た、固形食を与えたマウスでも同様の測定を行なった (図9)。その結果、MIN6細胞で認められたと同様に、 マウスにグルコースを経口投与すると、膵組織では30分 以内に1~2時間をピークとする一過性のTCTP p 21の誘導が認められ、これに一致して血中のTCTP p21レベルも上昇した。また、グルコースを単独投 与するより摂食を行なわせた方がより強い膵組織および 血中のTCTP p21レベルの上昇を引き起こした。 【0208】(2-2)一晩絶食させたC57BL/6雄性マ ウス(12-16週齢)にTCTP p21の中和抗体(抗体 A)あるいは正常ウサギIgGを0.8 mgの腹腔内投与し た。2時間後に2 g/kg体重のグルコースを腹腔内投与し て血漿中のインスリン量をELISA法で測定した。その結

果、中和抗体を投与すると、グルコース投与後30、60、120分のインスリン分泌量が有意に高値を示した(図1 0)。図10において、○は正常ウサギIgGを、■は中和抗体を投与した時の結果を示す。

【0209】(2-3)一晩絶食させたC57BL/6 マウス の尾静脈に r T C T P p 21 30 μ gを含む生理食塩水 50 μ 1あるいは生理食塩水 (ビークル) 50 μ 1を投与し、直後に、2 g/kg体重のグルコースを腹腔内投与して 30分後のインスリン及び血糖値を測定した。その結果、 r T C T P p 2 1 はグルコース投与によるインスリン 分泌を有意に抑制し、血糖値を有意に上昇させた(図11).

【 0 2 1 0 】 (3) r TCTP p 2 1 によるインスリン分泌阻害作用

2.8 mMグルコースおよび15%FCSを含むDMEMでMIN6細胞 を1.5時間インキュベーションした後、25 mMグルコース と15%FCSを含むDMEMに交換して高グルコース刺激を行 なった。 高グルコース刺激30分前に1 μgのrTCTP p 2 1 または同量の生理食塩水 (ビークル) を添加し た。グルコース刺激後、1及び2時間後に細胞から総RN Aを抽出して、RT-PCR法によりβアクチンとプロインス リンのmRNA量を測定した。同様にグルコース刺激前と刺 激1時間後に細胞蛋白質を抽出し、細胞内のインスリン 含量をウエスタンブロット法で測定した。その結果、r TCTP p21はグルコース刺激によるMIN6細胞から のインスリン分泌を阻害したが、rTCTP p21は インスリンのmRNAの発現には変化を及ぼさず(図1 2) 、細胞内のインスリン含量に変化を与えないことか ら(図13)、インスリン分泌過程を阻害すると考えら れた。値はmean ± SD, n=4。

【 0 2 1 1 】 (4) TCTP p 2 1 過剰発現によるインスリン分泌阻害

ヒトTCTP p21cDNAを組み込んだpcDNA3.1発現プ

ラスミドベクターまたはpcDNA3.1発現プラスミドベクタ ー単独を陽イオン性リポソーム(TipofectoAMINE)法でMI N6細胞に導入しTCTP p21を過剰発現させた。べ クターのみを導入した細胞とTCTP p21を過剰発 現させた細胞に高グルコース刺激を行ない、60分間で分 泌されたインスリン量を測定した。その結果、ベクター のみを導入した細胞(図14のベクター)とTCTP p21を過剰発現させた細胞(図14のTCTP)のT CTP p21含量をウエスタンブロット法で確認し、 それらの細胞のインスリン分泌能を比較すると、TCT P p21を過剰発現した細胞ではインスリン分泌能が 消失した(図14)。値はmean ± SD, n=6。

【0212】(5)空腹時のTCTP p21レベル測 定

16週齢の雄性C57BL/6 マウスに10%グルコース水を2及び 4週間飲水させ、水道水を4週間飲水させたマウスととも に一晩絶食させ、マウスの尾静脈から採血し、血清中の TCTP p21レベルをウエスタンブロット法で測定 した。その結果、慢性のグルコース負荷により体重がコ ントロールマウスのそれよりも10-15%増加したマウスで は空腹時のTCTP p21レベルが上昇した(図1 5)。

【0213】(6) TCTP p21中和抗体によるイ ンスリンおよび血糖レベルの測定

10%グルコース水を4週間飲水させた雄性C57BL/6 マウス を夜間摂食させた後、午前8:00から絶食を開始し10%グ ルコース水も水道水に換えた。中和抗体(総IgG量で0.8 mg) または正常ウサギIgG(0.8 mg) を絶食開始後1、 4、7時間目にそれぞれ腹腔内投与した。絶食開始前及 び開始後4、10時間目の血中インスリン値と血糖値を 測定した。絶食開始後の各個体のそれぞれの値を100%と し、その後の変化を示した。値はmean ± SEMで示し た。コントロールIgG投与群6匹、中和抗体投与群10匹。

その結果、慢性にグルコース負荷を行なったマウスにT CTP p21中和抗体を投与すると空腹時インスリン が有意に増加し(図16)、空腹時血糖も有意に低下し た(図17)。図16および図17において、□は正常 ウサギIgGを、■は中和抗体を投与した時の結果を示 す。

【0214】(7)空腹時のGKラット血清中TCTP p21量の測定

GK (Goto-Kakizaki) ラットとコントロールラットの3 週齢の空腹時血清を採取し、抗TCTP p21抗体を 用いてウエスタンブロット法で血清中のTCTP p2 1を測定した。GKラットは、Wistar系ラット(Jc1:Wist arラット)に経口糖負荷試験(OGTT)を行ない、耐糖能の 低いラットを選抜し、交配を重ねることによって確立さ れた自然発症糖尿病モデルラットである(Goto, Y. et a 1., Spontaneous produced by selective breeding of normal Wistar rats. Proc. Jap. Acad. Ser. B51: 80-8 5, 1975)。GKラットでは3週齢よりすでに30 kDaのTC TP p21量が増加していた。3、12、20週齢のGKラッ トとコントロールラットそれぞれ4匹ずつ同様の方法で 血清中のTCTP p21を測定し、デンシトメーター 値で比較すると、GKラットはコントロールラットに比 べ、空腹時のTCTPp21量が、3週齢では3.6 ± 0.5倍(mean ± SD, n=4)、12週齢では2.2 ± 0.5倍(n= 4)、20週齢では2.3 ± 0.4倍(n=4)それぞれ増加してい た。

[0215]

【発明の効果】IgE依存性HRFの作用を阻害する物 質はインスリン分泌促進剤、糖尿病予防・治療剤などと して、IgE依存性HRFまたはその作用を有する物質 はインスリン分泌阻害剤などとして有用である。

[0216]

【配列表】

<110> Takeda Chemical Industries, Ltd.

<120> An Insulin Secretion Inhibitor

<130> A4843

<150> JP 2000-280153

<151> 2000-09-11

<160> 6

<210> 1

<211> 172

<212> PRT

<213> Mouse

<400> 1

Met Ile Ile Try Arg Asp Leu Ile Ser His Asp Glu Leu Phe Ser Asp 1 10

Ile Try Lys Ile Arg Glu Ile Ala Asp Gly Leu Cys Leu Glu Val Glu 25

Gly Lys Met Val Ser Arg Thr Glu Gly Ala Ile Asp Asp Ser Leu Ile

35 45

40

```
Gly Gly Asn Ala Ser Ala Glu Gly Pro Glu Gly Glu Gly Thr Glu Ser
Thr Val Val Thr Gly Val Asp Ile Val Met Asn His His Leu Gln Glu
                     70
Thr Ser Phe Thr Lys Glu Ala Tyr Lys Lys Tyr Ile Lys Asp Tyr Met
                                    90
Lys Ser Leu Lys Gly Lys Leu Glu Glu Glu Lys Pro Glu Arg Val Lys
            100
                                105
Pro Phe Met Thr Gly Ala Ala Glu Gln Ile Lys His Ile Leu Ala Asn
                            120
                                                125
Phe Asn Asn Tyr Gln Phe Phe Ile Gly Glu Asn Met Asn Pro Asp Gly
                        135
                                            140
Met Val Ala Leu Leu Asp Tyr Arg Glu Asp Gly Val Thr Pro Phe Met
145
                   150
                                        155
                                                            160
Ile Phe Phe Lys Asp Gly Leu Glu Met Glu Lys Cys
                165
                                    170
<210> 2
<211> 172
<212> PRT
<213> Human
<400> 2
Met Ile Ile Try Arg Asp Leu Ile Ser His Asp Glu Met Phe Ser Asp
                                    10
Ile Try Lys Ile Arg Glu Ile Ala Asp Gly Leu Cys Leu Glu Val Glu
                                 25
Gly Lys Met Val Ser Arg Thr Glu Gly Asn Ile Asp Asp Ser Leu Ile
                             40
Gly Gly Asn Ala Ser Ala Glu Gly Pro Glu Gly Glu Gly Thr Glu Ser
Thr Val Ile Thr Gly Val Asp Ile Val Met Asn His His Leu Gln Glu
                     70
Thr Ser Phe Thr Lys Glu Ala Tyr Lys Lys Tyr Ile Lys Asp Tyr Met
                                    90
Lys Ser Leu Lys Gly Lys Leu Glu Glu Gln Arg Pro Glu Arg Val Lys
           100
                                105
Pro Phe Met Thr Gly Ala Ala Glu Gln Ile Lys His Ile Leu Ala Asn
                            120
                                                125
Phe Lys Asn Tyr Gln Phe Phe Ile Gly Glu Asn Met Asn Pro Asp Gly
                        135
                                            140
Met Val Ala Leu Leu Asp Tyr Arg Glu Asp Gly Val Thr Pro Tyr Met
                   150
                                       155
                                                            160
Ile Phe Phe Lys Asp Gly Leu Glu Met Glu Lys Cys
                165
                                    170
<210> 3
<211> 172
<212> PRT
<213> Mouse
<400> 3
Met Ile Ile Try Arg Asp Leu Ile Ser His Asp Glu Leu Phe Ser Asp
                                     10
  1
                                                         15
```

```
Ile Try Lys Ile Arg Glu Ile Ala Asp Gly Leu Cys Leu Glu Val Glu
Gly Lys Met Val Ser Arg Thr Glu Gly Ala IIe Asp Asp Ser Leu IIe
                             40
Gly Gly Asn Ala Ser Ala Glu Gly Pro Glu Gly Glu Gly Thr Glu Ser
                         55
Thr Val Val Thr Gly Val Asp Ile Val Met Asn His His Leu Gln Glu
                     70
                                         75
Thr Ser Phe Thr Lys Glu Ala Tyr Lys Lys Tyr Ile Lys Asp Tyr Met
                 85
                                     90
Lys Ser Leu Lys Gly Lys Leu Glu Glu Gln Lys Pro Glu Arg Val Lys
            100
                                105
Pro Phe Met Thr Gly Ala Ala Glu Gln Ile Lys His Ile Leu Ala Asn
        115
                            120
                                                 125
Phe Asn Asn Tyr Gln Phe Phe Ile Gly Glu Asn Met Asn Pro Asp Gly
                        135
                                             140
Met Val Ala Leu Leu Asp Tyr Arg Glu Asp Gly Val Thr Pro Phe Met
145
                    150
                                        155
                                                             160
Ile Phe Phe Lys Asp Gly Leu Glu Met Glu Lys Cys
                165
                                    170
<210> 4
<211> 516
<212> DNA
<213> Mouse
<400> 4
atgateatet acegggaeet cateageeat gaegagetgt teteegaeat etacaagate
                                                                      60
cgggagatcg cggacgggct gtgcctggag gtggagggca agatggtcag tagaacagag
                                                                     120
ggtgccatcg atgactcgct catcggtgga aatgcttccg ctgaaggtcc ggagggggaa
                                                                     180
ggtaccgaaa gcacagtagt caccggtgtt gacattgtca tgaaccatca cttacaagaa
                                                                     240
accagettea caaaagagge ttacaaaaag tacateaaag actacatgaa atcacteaaa
                                                                     300
ggcaaacttg aagagcagaa accagaaaga gtaaagcctt ttatgactgg agctgcagag
                                                                     360
cagattaagc acateettge taattteaat aactaceagt tttttattgg tgaaaacatg
                                                                     420
aatccagatg gtatggttgc tctcctggac taccgtgaag atggtgtgac tccattcatg
                                                                     480
attttcttta aggatggctt agagatggag aaatgt
                                                                     516
<210> 5
<211> 516
<212> DNA
<213> Human
<400> 5
atgattatet accgggacet catcagecae gatgagatgt teteegacat etacaagate
                                                                      60
                                                                     120
cgggagatcg cggacgggtt gtgcctggag gtggagggga agatggtcag taggacagaa
ggtaacattg atgactcgct cattggtgga aatgcctccg ctgaaggccc cgagggcgaa
                                                                     180
ggtaccgaaa gcacagtaat cactggtgtc gatattgtca tgaaccatca cctgcaggaa
                                                                     240
acaagtttca caaaagaage ctacaagaag tacatcaaag attacatgaa atcaatcaaa
                                                                     300
gggaaacttg aagaacagag accagaaaga gtaaaacctt ttatgacagg ggctgcagaa
                                                                     360
caaatcaagc acateettge taattteaaa aactaceagt tetttattgg tgaaaacatg
                                                                     420
aatccagatg gcatggttgc tctattggac taccgtgagg atggtgtgac cccatatatg
                                                                     480
attttcttta aggatggttt agaaatggaa aaatgt
                                                                     516
<210> 6
<211> 516
```

<212> DNA

<213> Mouse

<400> 6

atgateatet accgggacet cateageeat gaegagetgt teteegacat etacaagate 60 cgggagatcg cggacggct gtgcctggag gtggagggca agatggtcag tagaacagag 120 ggtgccatcg atgactcgct catcggtgga aatgcttccg ctgaaggtcc ggagggcgaa 180 ggtacegaaa geacagtagt caceggtgtt gacattgtea tgaaceatea ettacaagaa 240 accagettea caaaagagge ttacaaaaag tacatcaaag actacatgaa atcactcaaa 300 ggcaaacttg aagagcagaa accagaaaga gtaaagcett ttatgactgg agetgcagag 360 cagattaagc acateettge taattteaat aactaceagt tttttattgg tgaaaacatg 420 aatccagatg gtatggttgc tctcctggac taccgtgaag atggtgtgac tccattcatg 480 attttcttta aggatggctt agagatggag aaatgt 516

【図面の簡単な説明】

【図1】マウス(A)、ラット(B)およびモルモット(C)の各組織でのTCTPp21蛋白質の発現を抗TCTPp21抗体を用いたウエスタンブロット法で調べた結果を示す。

【図2】マウス膵臓組織でのTCTP p21およびインスリンの発現を蛍光抗体二重免疫組織染色により確認した結果を示す。

【図3】グルコース刺激した場合の膵β細胞内および培養上清中のTCTP p21蛋白質量変化を経時的に調べた結果を示す。

【図4】高グルコース下(25mMグルコース)および低グルコース下(2.8mMグルコース)で10nMのインスリンをMIN6細胞に添加し、細胞内のTCTPp21蛋白質量の変化をウエスタンブロット法により経時的に調べた結果を示す。Aは高グルコース下(25mMグルコース)、Bは低グルコース下(2.8mMグルコース)、Cは低グルコース下(2.8mMグルコース)の培養上清中のTCTPp21蛋白質量を示す。

【図5】一晩絶食したマウスに食餌を与え膵臓における TCTP p21蛋白質量をウエスタンブロット法で経 時的に調べた結果を示す。

【図6】食餌摂取したマウスの血漿(A)、膵臓(B) および肝臓(C)でのTCTPp21蛋白質量をウエスタンブロット法で経時的に調べた結果を示す。

【図7】MIN6細胞を各濃度のグルコースで4時間培養した際の細胞内のTCTP p21蛋白質の発現レベルを調べた結果を示す。

【図8】一晩絶食させたマウスにグルコースを経口投与した時の膵組織(左図)と血清(右図)におけるTCT P p21量の変化を調べた結果を示す。

【図9】一晩絶食させたマウスに固形食を与えた時の膵 組織(左図)と血清(右図)におけるTCTP p21 量の変化を調べた結果を示す。

【図10】一晩絶食させたマウスにグルコースを腹腔内 投与した時のインスリン分泌量に対する中和抗体の効果 を調べた結果を示す。○は正常ウサギIgGを、■は中和 抗体を投与した時の結果を示す。 【図11】一晩絶食させたマウスにグルコースを腹腔内 投与した時のインスリン分泌および血糖値に対するリコ ンビナントTCTP p21の効果を調べた結果を示 す。ビークルは生理食塩水を投与した時の効果を、rT CTPはリコンビナントTCTP p21を投与した時 の効果を示す。

【図12】MIN6細胞にリコンビナントTCTP p 21を添加した時のプロインスリンmRNA量を調べた結果を示す。ビークルは生理食塩水を添加した時の効果を、rTCTPはリコンビナントTCTP p 21を添加した時の効果を示す。(h)はグルコース刺激後の時間を示す。

【図13】リコンビナントTCTP p21をMIN6 細胞に添加した際の細胞内インスリン含量の変化を調べた結果を示す。ビークルは生理食塩水を添加した時の効果を、rTCTPはリコンビナントTCTP p21を添加した時の効果を示す。横軸はグルコース濃度を、縦軸はインスリン濃度を示す。

【図14】TCTP p21過剰発現によるインスリン分泌阻害作用を調べた結果を示す。ベクターはベクターのみを導入した細胞の結果を、TCTPはTCTP p21を過剰発現させた細胞の結果を示す。横軸はグルコース濃度を、縦軸はインスリン分泌量を示す。

【図15】空腹時のマウスの血清中のTCTP p21 レベルを測定した結果を示す。Normal chowは水道水を4 週間飲水させたマウスの、2 wks high glucoseは10%グ ルコース水を2週間飲水させたマウスの、4 wks high gl ucoseは10%グルコース水を4週間飲水させたマウスの結 果を示す。

【図16】10%グルコース水を4週間飲水させたマウスに TCTP p21中和抗体を投与してインスリンレベル の経時的変化を調べた結果を示す。横軸は中和抗体投与 後の時間を、縦軸は血中インスリン値の割合を示す。□ は正常ウサギIgGを、■は中和抗体を投与した時の結果 を示す。

【図17】10%グルコース水を4週間飲水させたマウスに TCTP p21中和抗体を投与して血糖レベルの経時 的変化を調べた結果を示す。横軸は中和抗体投与後の時

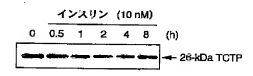
中和抗体投与後の時間(h)

間を、縦軸は血糖値の割合を示す。□は正常ウサギIgG を、■は中和抗体を投与した時の結果を示す。 【図1】 【図3】 A. マウス A. MIN6細胞内 0 0.5 1 (h) ← 26 kDa rCTP B. ラット 3. 培養上清 0-1 0-2 2-4 6-8 (h) ♣ 30-kDa TCTP C. モルモット 【図13】 【図2】 insulir + TCTP insulin グルコース(mM): 2.8 25 2.9 25 【図7】 【図8】 【図16】 グルコース(mM) 厚組織 グルコース投与後 グルコース投与後 2.8 5 10 Mr(K) ≠30-kDa TCTP TOTP TCTP-▶

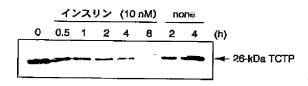
21. 5

【**図**4】

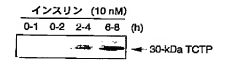
A. MIN6細胞内 (25 mM グルコース)



B. MIN6細胞内 (2.8 mM グルコース)



C. 培養上清 (2.8 mM グルコース)



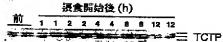
【図6】



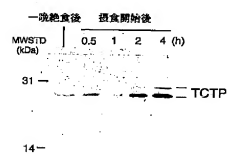
B. 膵臓



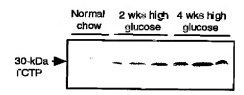
C. 肝臓



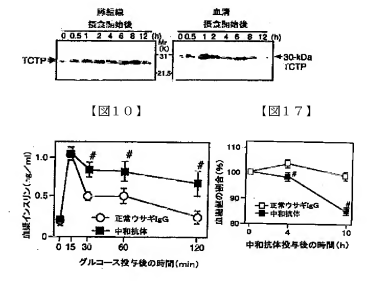
【図5】



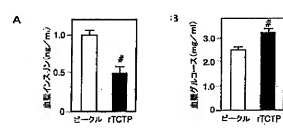
【図15】



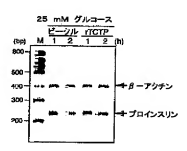
【図9】



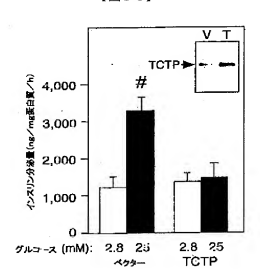




【図12】



【図14】



フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁷	識別記号	FΙ		(参考)
A 6 1 P 3/10		A61P	9/10	
9/10			13/12	
13/12			15/00	
15/00			17/00	
17/00			19/02	
19/02			19/10	
19/10			25/00	
25/00			35/00	
35/00		A 6 1 K	37/04	